

# Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection

Autorisé

- Buserelin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovin (vache)

Cheval

Lapin

Porc

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Forme pharmaceutique:

Solution injectable

---

## Temps d'attente par voie d'administration:

### Voie intramusculaire:

•

#### **Bovin (vache)**

- Lait. no withdrawal period zero days
- Viande et abats. no withdrawal period zero days

•

#### **Cheval**

- Lait. no withdrawal period zero days
- Viande et abats. no withdrawal period zero days

•

#### **Lapin**

- Viande et abats. no withdrawal period zero days

•

#### **Porc**

- Viande et abats. no withdrawal period zero days

### Voie sous-cutanée:

•

#### **Bovin (vache)**

- Lait. no withdrawal period zero days
- Viande et abats. no withdrawal period zero days

•

#### **Cheval**

- Lait. no withdrawal period zero days

- Viande et abats. no withdrawal period zero days

•

**Lapin**

- Viande et abats. no withdrawal period zero days

•

**Porc**

- Viande et abats. no withdrawal period zero days

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QH01CA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Slovaquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

29/01/2018

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Mevet S.A.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/062/DC/17-S

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

29/01/2018

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0212/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Croatie Tchéquie Allemagne Hongrie Irlande Pologne  
Portugal Slovaquie Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.