

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:

Slovénie

Disponible en:

Slovénie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

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:

21/07/2017

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

Mevet S.A.

Autorité responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numéro de l'autorisation:

DC/V/0581/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/07/2017

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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