

# Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection

Autorisé

- Buserelin

## Product identification

### Dénomination du médicament:

Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection

Fertigest 0,004 mg/ml raztopina za injiciranje

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovin (vache)

Cheval

Lapin

Porc

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Withdrawal period by route of administration:****Voie intramusculaire:****• Bovin (vache)**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

**• Cheval**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

**• Lapin**

- Viande et abats. 0 day

**• Porc**

- Viande et abats. 0 day

**Voie sous-cutanée:****• Bovin (vache)**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

**• Cheval**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

**• Lapin**

- Viande et abats. 0 day

**• Porc**

- Viande et abats. 0 day

---

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

QH01CA90

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Slovénie

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique 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.

---

**Marketing authorisation date:**

21/07/2017

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Mevet S.A.U.

---

**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)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

### Étiquetage

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064134>