

Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection

Viðurkennt

- Buserelin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection
FERTIGEST 0.004 mg/ml Injektionslösung

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir (kýr)
Hestur
Kanína
Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)
0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir (kýr)

- Mjólk. no withdrawal period zero days
- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period zero days
- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

-

Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir (kýr)

- Mjólk. no withdrawal period zero days
- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period zero days

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

•

Kanína

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

•

Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH01CA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Vetpharma Animal Health S.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

14/08/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Mevet S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

402369.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/08/2017

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0212/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Króatía Tékkland Þýskaland Ungverjaland Írland Pólland
Portúgal Slóvakía Slóvenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064102>