

Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection

Heimilað

- Buserelin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kýr)

Hestur

Kanína

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

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:

Slóvenía

Fáanlegt í:

Slóvenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í slóvenska

Aðeins fáanlegt í slóvenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Vetpharma Animal Health S.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

21/07/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Mevet S.A.

Ábyrgt yfirvald:

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

Markaðsleyfisnúmer:

DC/V/0581/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/07/2017

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.