

# 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

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í slóvenska

Aðeins fánlegt í slóvenska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt 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](http://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.