

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:

Króatía

Fáanlegt í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Vetpharma Animal Health S.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

4/08/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Mevet S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

UP/I-322-05/22-01/472

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/05/2025

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 (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.