

# Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection

Autorizzato

- Buserelin

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection  
Fertigest 0.004 mg/ml Oplossing voor injectie  
Fertigest 0.004 mg/ml Solution injectable  
Fertigest 0.004 mg/ml Injektionslösung

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Bovini (vacca)  
Cavallo  
Coniglio  
Suino

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare  
Uso sottocutaneo

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso intramuscolare:**

• **Bovini (vacca)**

- latte. 0 giorno
- carne e visceri. 0 giorno

• **Cavallo**

- latte. 0 giorno
- carne e visceri. 0 giorno

• **Coniglio**

- carne e visceri. 0 giorno

• **Suino**

- carne e visceri. 0 giorno

**Uso sottocutaneo:**

• **Bovini (vacca)**

- latte. 0 giorno
- carne e visceri. 0 giorno

• **Cavallo**

- latte. 0 giorno
- carne e visceri. 0 giorno

• **Coniglio**

- carne e visceri. 0 giorno

• **Suino**

- carne e visceri. 0 giorno
- 

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QH01CA90

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Belgio

---

**Available in:**

Belgio

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

22/11/2017

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Mevet S.A.U.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

BE-V520035

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

22/11/2017

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0212/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Croazia Repubblica Ceca Germania Ungheria Irlanda Polonia  
Portogallo Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064130>