

Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection

Autorizzato

- Buserelin

Product identification

Denominazione del medicinale:

Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection

Fertigest, 0,004mg/ml, Injekční roztok

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:

Repubblica Ceca

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:

13/11/2017

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Mevet S.A.U.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/046/17-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/11/2017

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

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.

File combinato etichetta /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/600000064132>