

# Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection

Autorizzato

- Buserelin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vacca)

Cavallo

Coniglio

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

0.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**Bovini (vacca)**

- latte. no withdrawal period zero days

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

- 

**Cavallo**

- latte. no withdrawal period zero days

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

- 

**Coniglio**

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Bovini (vacca)**

- latte. no withdrawal period zero days

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

- 

**Cavallo**

- latte. no withdrawal period zero days

- carni e frattaglie. no withdrawal period  
zero days

•

**Coniglio**

- carni e frattaglie. no withdrawal period  
zero days

•

**Suino**

- carni e frattaglie. no withdrawal period  
zero days

---

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

QH01CA90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Croazia

---

**Disponibile in:**

Croazia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Croatian

Disponibile solo in Croatian

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

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.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

4/08/2017

---

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

Mevet S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

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

---

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

8/05/2025

---

**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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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