

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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