

Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection

Toegelaten

- Buserelin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien
Paard
Konijn
Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Koeien

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Paard

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Konijn

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Varken

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Subcutaan gebruik:

•

Koeien

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Paard

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Konijn

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Varken

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH01CA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slovenië

Beschikbaar in:

Slovenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetpharma Animal Health S.L.

Handelsvergunningsdatum:

21/07/2017

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Mevet S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Vergunningsnummer:

DC/V/0581/001

Datum toelatingswijziging:

21/07/2017

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0212/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Kroatië Tsjechië Duitsland Hongarije Ierland Polen
Portugal Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.