

# 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:**

Kroatië

---

#### **Beschikbaar in:**

Kroatië

---

#### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

---

## **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:**

4/08/2017

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Mevet S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Vergunningsnummer:**

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

---

**Datum toelatingswijziging:**

8/05/2025

---

**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](http://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.