

Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection

Autorisert

- Buserelin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku

hest

kanin

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

ku

- Melk. no withdrawal period zero days

- Slakt. no withdrawal period zero days

-

hest

- Melk. no withdrawal period zero days

- Slakt. no withdrawal period zero days

-

kanin

- Slakt. no withdrawal period zero days

-

gris

- Slakt. no withdrawal period zero days

Subkutan bruk:

-

ku

- Melk. no withdrawal period zero days

- Slakt. no withdrawal period zero days

-

hest

- Melk. no withdrawal period zero days

- Slakt. no withdrawal period zero days

•

kanin

- Slakt. no withdrawal period zero days

•

gris

- Slakt. no withdrawal period zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01CA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetpharma Animal Health S.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/01/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

Mevet S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/062/DC/17-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/01/2018

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0212/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE HR CZ DE HU Irland PL PT SI SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.