

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

Tilgjengelig i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovenske](#)

Bare tilgjengelig i [Slovenske](#)

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:

21/07/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Mevet S.A.

Ansvarlig myndighet:

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

Godkjenningsnummer:

DC/V/0581/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/07/2017

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

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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