

FERTALTA, 0,0040 mg/ml soluzione iniettabile per bovine, cavalle, coniglie, scrofette e trote

Dopuszczony

- Buserelin acetate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

FERTALTA, 0,0040 mg/ml soluzione iniettabile per bovine, cavalle, coniglie, scrofette e trote

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Cattle (cow)

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Cattle (cow)

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

-

Horse (mare)

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Horse (mare)

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Rabbit (female for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

-

Trout - Golden/Rainbow/Redband/Steelhead

- Meat and offal. 0 day Non utilizzare in trote destinate al consumo umano

-

Pig (young female)

- Meat and offal. 0 day

Podanie dożylne:

-

Cattle (cow)

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle (cow)

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Horse (mare)

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Horse (mare)

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Rabbit (female for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

-

Pig (young female)

- Meat and offal. 0 day

Podanie podskórne:

-

Cattle (cow)

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Cattle (cow)

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Horse (mare)

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Horse (mare)

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Rabbit (female for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):
QH01CA90

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Italy

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w włoski

Dostępne wyłącznie w włoski

Dostępne wyłącznie w włoski

Dostępne wyłącznie w włoski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Fatro S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

17/04/2015

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Fatro S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

13/06/2017

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.