

Fertigest 0.004 mg/ml Solution for Injection

Autorizat

- Buserelin

Product identification

Denumirea medicamentului:

Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection
Fertigest 0.004 mg/ml Solution for Injection

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine (vacă)
Cal
Iepure
Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrație intramusculară:****• Bovine (vacă)**

- Milk. 0 day
- Carne și organe. 0 day

• Cal

- Milk. 0 day
- Carne și organe. 0 day

• Iepure

- Carne și organe. 0 day

• Porc

- Carne și organe. 0 day

Administrație subcutanată:**• Bovine (vacă)**

- Milk. 0 day
- Carne și organe. 0 day

• Cal

- Milk. 0 day
- Carne și organe. 0 day

• Iepure

- Carne și organe. 0 day

• Porc

- Carne și organe. 0 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QH01CA90

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

1/09/2017

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Mevet S.A.U.

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA10516/016/001

Data modificării statusului autorizației:

1/09/2017

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

NL/V/0212/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064104>