

Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection

Auktoriserad

- Buserelin

Product identification

Läkemedlets namn:

Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection
Fertigest 0.004 mg/ml Oplossing voor injectie
Fertigest 0.004 mg/ml Solution injectable
Fertigest 0.004 mg/ml Injektionslösung

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt (ko)
Häst
Kanin
Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning
Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

• **Nöt (ko)**

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

• **Häst**

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

• **Kanin**

- Meat and offal. 0 dygn

• **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

• **Nöt (ko)**

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

• **Häst**

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

• **Kanin**

- Meat and offal. 0 dygn

• **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH01CA90

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Belgien

Available in:

Belgien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

22/11/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Mevet S.A.U.

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V520035

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/11/2017

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Förfarandenummer:

NL/V/0212/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Kroatien Tjeckien Tyskland Ungern Irland Polen Portugal
Slovakien Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

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

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064130>