

Fertigest 0.004 mg/ml Solution for Injection

Godkänd

- Buserelin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Fertigest 0.004 mg/ml Solution for Injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (ko)

Häst

Kanin

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt (ko)

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Häst

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Kanin

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Svin

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Subkutan användning:

-

Nöt (ko)

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Häst

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Kanin

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Svin

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH01CA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetpharma Animal Health S.L.

Godkännandedatum:

1/09/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Mevet S.A.

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10516/016/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/09/2017

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0212/001

Berörda medlemsstater:

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

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet