

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:

Slovenien

Tillgänglig i:

Slovenien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

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:

21/07/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Mevet S.A.

Ansvarig myndighet:

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

Godkännandenummer:

DC/V/0581/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/07/2017

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

Dokumenter

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.

Märkningstext

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