

FOLIGON 5000 (100 UI/ml) LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE

Разрешен

- Gonadotropin, equine, serum

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

FOLIGON 5000 (100 UI/ml) LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава

юница

оагнена овца

коза

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

5000.00 international unit(s) / 1.00 Флакон

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

крава

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

юница

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

оагнена овца

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

коза

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QG03GA03

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Дата на разрешение за търговия:

21/04/1980

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

2829 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/06/2013

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.