

Folligon PMSG 200 IU/ml lyophilisate and solvent for solution for injection

Разрешен

- Gonadotropin, equine, serum

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Folligon PMSG 200 IU/ml lyophilisate and solvent for solution for injection

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда
овца
свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение
Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)
5000.00 international unit(s) / 1.00 Флакон

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

овца

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QG03GA03

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet (Ireland) Limited

Дата на разрешение за търговия:

19/09/1998

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10996/055/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

19/09/1998

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089489>