

FOLIGON 1000 (200 UI/ml) LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE

Registrováno

- Gonadotropin, equine, serum

Identifikace prpravku

Název léčiva:

FOLIGON 1000 (200 UI/ml) LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE

Liv ltka:

Dostupné pouze v [English](#)

Clov druhy:

Skot (kráva)

Skot (jalovice)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1000.00 international unit(s) / 1.00 Injekční lahvička

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot (kráva)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

-

Skot (jalovice)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

-

Sheep (ewe)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

-

Goat (adult female)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QG03GA03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Španelsko

Dostupné v:

Španelsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Datum registrace:

21/04/1980

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International GmbH
Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

2828 ESP

Datum změny stavu registrace:

25/06/2013

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.