

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

Zugelassen

- Gonadotropin, equine, serum

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh
Färsen
Mutterschaf
Ziege, weiblich

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000.00 international unit(s) / 1.00 Durchstechflasche

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Färse

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Mutterschaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Ziege, weiblich

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QG03GA03

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Verfügbar in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Zulassungsdatum:

21/04/1980

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

2828 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/06/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.