

FOLLIGON, 200 UI/ml, pulbere liofilizată și solvent pentru soluție injectabilă pentru bovine, capre, oi, iepuri, nurci, câini și căprioare

Zugelassen

- Gonadotropin, equine, serum
- Gonadotropin, equine, serum

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FOLLIGON, 200 UI/ml, pulbere liofilizată și solvent pentru soluție injectabilă pentru bovine, capre, oi, iepuri, nurci, câini și căprioare

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Nerz

Hund

Ziege

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Katze

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
5000.00 international unit(s) / 1.00 Durchstechflasche

Verfügbar nur in englisch
1000.00 international unit(s) / 1.00 Durchstechflasche

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

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

QG03GA03

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Verfügbar in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch
Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

21/11/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International GmbH

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

170256

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/12/2024

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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