

Folligon PMSG 1000 UI lyophilisat et solvant pour solution injectable

Autorizado

- Serum gonadotrophin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Folligon PMSG 1000 UI lyophilisat et solvant pour solution injectable

Folligon PMSG 1000 IU Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Conejos

Caballos

Porcino

Caprino

Bovino

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

1000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Ovino

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

-

Conejos

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Caballos

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

-

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Caprino

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

-

Bovino

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

-

Perros

Vía subcutánea:

-

Caballos

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

-

Conejos

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Perros

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QG03GA99

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Luxemburgo

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

1/11/1962

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

V 817/09/07/1469

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/04/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985911>