

FOLLIGON 1000 IU

Ei myönnetty

- Gonadotropin, equine, serum

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

FOLLIGON 1000 IU

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Sika

Lammas

Vuohi

Kani

Minkki

Täpläkauris

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1000.00 international unit(s) / 1.00 Injektiopullo/lääkepullo

Lääkemuoto:

Injektiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QG03GA03

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

7/05/2008

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupanumero:

0022-2147-08.01.2014

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

7/01/2025

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.