

STIMUFOL

Autorisé

- FOLLICLE-STIMULATING HORMONE
- Luteinising hormone

Identification du produit

Dénomination du médicament:

STIMUFOL

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QG03GA99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de lyophilisat et de 1 flacon de solvant de 10 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Reprobiol

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/01/1990

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Faculte De Medecine Veterinaire

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/3019765 9/1990

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/01/2010

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit