

Folligon 1000 i.e. liofilizat in vehikel za raztopino za injiciranje

Autorisé

- Gonadotropin, equine, serum

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Folligon 1000 i.e. liofilizat in vehikel za raztopino za injiciranje

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc (jeune femelle)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Anglais](#)
[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Vison

Lapin

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
1000.00 international unit(s) / 1.00 Flacon

Forme pharmaceutique:

Poudre et solvant pour solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day Meso in organi: 0 dni
- Lait. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni
- Lait. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni
- Lait. 0 day

-

Porc (jeune femelle)

- Viande et abats. 0 day Meso in organi: 0 dni.

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

QG03GA03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovénie

Disponible en:

Slovénie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovenian

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:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/02/2004

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numéro de l'autorisation:

NP/V/0137/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/02/2004

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.