

FOLLIGON, soluzione estemporanea iniettabile per bovini, equini, ovini, caprini, suini, cani, gatti e conigli

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

FOLLIGON, soluzione estemporanea iniettabile per bovini, equini, ovini, caprini, suini, cani, gatti e conigli

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Nautgripir

Hestur

Geit

Sauðkind

Svín

Kanína

Nautgripir

Hestur

Sauðkind

Geit

Svín

Köttur

Hundur

Kanína

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

1000.00 international unit(s) / 1.00 Glas

Aðeins fáanlegt í enska

1000.00 international unit(s) / 1.00 Glas

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Geit

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QG03GA03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

4/02/1982

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/01/2009

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet