

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

Heimilað

- Gonadotropin, equine, serum

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

---

### Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

### Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Svín (ungt kvendýr)

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [Norwegian](#)

Minkur

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 Hettuglas

---

## Lyfjaform:

Stungulyfsstofn og leysir, lausn

---

## Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

### Til notkunar í vöðva:

- 

#### Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar Meso in organi: 0 dni

- Mjólk. 0 dagar

- 

#### Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

- Mjólk. 0 dagar

- 

#### Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

- Mjólk. 0 dagar

- 

#### Svín (ungu kvendýr)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar Meso in organi: 0 dni.

---

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

QG03GA03

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Slóvenía

---

**Fáanlegt í:**

Slóvenía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í slóvenska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet International B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

16/02/2004

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Intervet International B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

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

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

NP/V/0137/001

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

16/02/2004

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.