

Folligon PMSG 1000 UI lyophilisat et solvant pour solution injectable

Atļautas

- Serum gonadotrophin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Folligon PMSG 1000 UI lyophilisat et solvant pour solution injectable

Folligon PMSG 1000 IU Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Aita

Trusis

Zirgs

Cūka

Kaza

Liellops

Suns

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

1000.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 Deva

Farmaceitiskā forma:

Liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

intramuskulārai lietošanai:

-

Aita

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

-

Trusis

- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period 0 days

-

Zirgs

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period 0 days

-

Kaza

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

-

Liellops

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

subkutānai lietošanai:

-

Zirgs

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

-

Trusis

- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period 0 days

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period 0 days

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QG03GA99

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Luxembourg

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet International B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

1/11/1962

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Intervet International GmbH

Atbildīgā iestāde:

Ministry Of Health And Social Security

Atļaujas numurs:

V 817/09/07/1469

Atļaujas statusa maiņas datums:

9/04/2010

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.