

Folligon 200 j.m./ml Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Toegelaten

- Gonadotropin, equine, chorionic

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Folligon 200 j.m./ml Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Schaap

Konijn

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

200.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Schaap

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Schaap

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

-

Rund

- Milk. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG03GA03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Polen

Beschikbaar in:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

17/03/1998

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

0496

Datum toelatingswijziging:

17/03/1998

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.