

Folligon 200 IU/ml lyofilizát na injekčný roztok

Niet
gemachtigd

- Serum gonadotrophin
- Serum gonadotrophin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Folligon 200 IU/ml lyofilizát na injekčný roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien

Pinken

Ooien

Geiten

Zeugen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
5000.00 international unit(s) / 1.00 Flacon

Alleen beschikbaar in Engels
1000.00 international unit(s) / 1.00 Flacon

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Koeien

- Meat and offal. 0 day Zero days.

•

Pinken

- Meat and offal. 0 day Zero days.

•

Ooien

- Meat and offal. 0 day Zero days.

•

Geiten

- Meat and offal. 0 day Zero days.

•

Zeugen

- Meat and offal. 0 day Zero days.

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:

Surrendered

Toegelaten in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

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](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

13/10/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/044/10-S

Datum toelatingswijziging:

20/01/2025

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

Documenten

Combined File of all Documents

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