

Folligon PMSG 1000 UI lyophilisat et solvant pour solution injectable

Toegelaten

- Serum gonadotrophin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Folligon PMSG 1000 UI lyophilisat et solvant pour solution injectable

Folligon PMSG 1000 IU Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer
Injektionssuspension

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Schaap

Konijn

Paard

Varken

Geit

Rund

Hond

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Schaap

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

-

Konijn

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Paard

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

-

Varken

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Geit

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

-

Rund

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

Subcutaan gebruik:

-

Paard

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

-

Konijn

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Varken

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QG03GA99

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Luxemburg

Beschikbaar in:Luxemburg

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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:

1/11/1962

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health And Social Security

Vergunningsnummer:

V 817/09/07/1469

Datum toelatingswijziging:

9/04/2010

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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