

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

Toegelaten

- Gonadotropin, equine, serum

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Geit

Jonge vrouwelijke varkens

Ree

Nerts

Konijn

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day Meso in organi: 0 dni
- Milk. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni
- Milk. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni
- Milk. 0 day

-

Jonge vrouwelijke varkens

- Meat and offal. 0 day Meso in organi: 0 dni.

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:

Slovenië

Beschikbaar in:

Slovenië

Verpakkingsomschrijving:

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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

16/02/2004

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

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

Vergunningsnummer:

NP/V/0137/001

Datum toelatingswijziging:

16/02/2004

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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