

# Folligon 1000 S.V. liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai liellopiem, cūkām, kazām, aitām, trušiem, briežiem un ūdelēm

Ikke  
autorisert

- Gonadotropin, equine, serum

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Folligon 1000 S.V. liofilizāts un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai liellopiem, cūkām, kazām, aitām, trušiem, briežiem un ūdelēm

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

gris  
kanin  
mink  
storfe  
sau  
geit

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Hetteglass

---

### **Legemiddelform:**

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intramuskulær bruk:**

- 

#### **gris**

- Slakt. 0 dag

- 

#### **kanin**

- Slakt. 0 dag

- 

#### **storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

#### **sau**

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- 

#### **geit**

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

**Subkutan bruk:**

- 

**storfe**

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- 

**geit**

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- 

**sau**

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- 

**gris**

- Slakt. 0 dag

- 

**kanin**

- Slakt. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QG03GA03

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Overgitt-fracfalt

---

**Autorisert i:**

LV

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

25/07/2002

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Food And Veterinary Service

---

**Godkjenningsnummer:**

V/NRP/02/1468

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

23/10/2025

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.