

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

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.