

# Folligon 200 IU/ml lyofilizát na injekčný roztok

Ikke  
autorisert

- Serum gonadotrophin
- Serum gonadotrophin

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Folligon 200 IU/ml lyofilizát na injekčný roztok

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

ku

kvige

søye

voksen hunngeist

purke

### **Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

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

Bare tilgjengelig i Engelsk

5000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Hetteglass

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:**

- 

#### **ku**

- Slakt. 0 dag Zero days.

- 

#### **kvige**

- Slakt. 0 dag Zero days.

- 

#### **søye**

- Slakt. 0 dag Zero days.

- 

#### **voksen hunngeit**

- Slakt. 0 dag Zero days.

- 

#### **purke**

- Slakt. 0 dag Zero days.

---

### **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:**

SI

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

13/10/2010

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkjenningsnummer:**

96/044/10-S

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

20/01/2025

---

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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