

File downloaded on 2026-07-01

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000091324>

FOLLIGON 1000 IU

Ikke autorisert

- Gonadotropin, equine, serum

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

FOLLIGON 1000 IU

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

sau

geit

kanin

mink

dådyr

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Legemiddelform:

Pulver og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG03GA03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

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:

7/05/2008

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-2147-08.01.2014

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/01/2025

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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