

Folligon 200 j.m./ml Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Dopuszczony

- Gonadotropin, equine, chorionic

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Folligon 200 j.m./ml Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
200.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Sheep

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Rabbit

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Podanie podskórne:

-

Sheep

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Rabbit

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QG03GA03

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Fiolka ze szkła hydrolitycznego (typ I) o pojemności 10 ml, zawierające odpowiednio 5000 j.m produktu, zamknięta korkiem z gumy halogenobutyłowej lub bromobutyłowej oraz zabezpieczona aluminiowym kapslem, rozpuszczalnik fiolka ze szkła hydrolitycznego (typ II) o pojemności 30 ml zawierająca 25 ml rozpuszczalnika, zamknięta korkiem z gumy halogenobutyłowej oraz zabezpieczona aluminiowym kapslem.

Fiolki ze szkła hydrolitycznego (typ I) o pojemności 5 ml, zawierające odpowiednio 1000 j.m produktu, zamknięte korkami z gumy halogenobutyłowej lub bromobutyłowej oraz zabezpieczone aluminiowymi kapslami, rozpuszczalnik: fiolki ze szkła hydrolitycznego (typ I) o pojemności 5 ml zawierające 5 ml .

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

17/03/1998

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0496

Data zmiany statusu pozwolenia:

17/03/1998

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego