

Folltropin 700 IU Powder and Solvent for solution for injection

Autorizado

- Follicle stimulating hormone, porcine
- Water for injection

Product identification

Nome do medicamento:

Folltropin 700 IU Powder and Solvent for solution for injection

FOLLTROPIN 700 UI POUDRE ET SOLVANT POUR SOLUTION INJECTABLE

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

700.00 international unit(s) / 1.00 Frasco para injetáveis

Disponível apenas em [English](#)

1.00 other / 1.00 Frasco para injetáveis

Forma farmacêutica:

Pó e solvente para solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

. Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QG03GA90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

VETOQUINOL SA

Marketing authorisation date:

26/06/2013

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Vetoquinol

Autoridade responsável:

ANSES

Número da autorização:

FR/V/3692745 0/2013

Data de alteração do estado de autorização:

21/07/2017

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0126/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria República Checa Dinamarca França Alemanha Itália Países Baixos
Polónia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089559>