

FOLIGON 1000 (200 UI/ml) LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE

Autorizat

- Gonadotropin, equine, serum

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

FOLIGON 1000 (200 UI/ml) LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă)

Bovine (vițea)

Oaie (oaie)

Capră (femelă adultă)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000.00 unități internaționale / 1.00 Flacon

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

Bovine (vițea)

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

Oaie (oaie)

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

Capră (femelă adultă)

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG03GA03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Spain

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data autorizației de comercializare:

21/04/1980

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

2828 ESP

Data modificării statusului autorizației:

25/06/2013

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.