

Folligon PMSG 1000 UI lyophilisat et solvant pour solution injectable

Autorizat

- Serum gonadotrophin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Folligon PMSG 1000 UI lyophilisat et solvant pour solution injectable

Folligon PMSG 1000 IU Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Oaie

Iepure

Cal

Porc

Capră

Bovine

Câine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

1000.00 unități internaționale / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Oaie

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period 0 days

-

Iepure

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

-

Cal

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period 0 days

-

Porc

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

-

Capră

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period 0 days

-

Bovine

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period 0 days

Administrare subcutanată:

-

Cal

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period 0 days

-

Iepure

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

-

Porc

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG03GA99

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 Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Luxembourg

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

1/11/1962

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International GmbH

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health And Social Security

Numărul autorizației:

V 817/09/07/1469

Data modificării statusului autorizației:

9/04/2010

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 această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.