

File downloaded on 2026-06-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000055462>

# FOLIGON 6000 (120 UI/ml) LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE

Разрешен

- Gonadotropin, equine, serum

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

FOLIGON 6000 (120 UI/ml) LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава

юница

оагнена овца

коза

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

6000.00 international unit(s) / 1.00 Флакон

---

**Фармацевтична форма:**

Лиофилизат и разтворител за инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**крава**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

**юница**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

**оагнена овца**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

**коза**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QG03GA03

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Spain

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Испански

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

21/04/1980

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Номер на разрешението за търговия:**

2830 ESP

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

25/06/2013

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.