

FOLIGON 5000 (100 UI/ml) LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- Gonadotropin, equine, serum

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FOLIGON 5000 (100 UI/ml) LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas
Novillas
Ovejas
Cabras

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Vial

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Vacas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Novillas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Ovejas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Cabras

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QG03GA03

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 5000 U.I. + 1 vial de 50 ml de disolvente

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

21/04/1980

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2829 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/06/2013

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado