

# Folligon PMSG 200 IU/ml lyophilisate and solvent for solution for injection

Autorizado

- Gonadotropin, equine, serum

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Folligon PMSG 200 IU/ml lyophilisate and solvent for solution for injection

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

### Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

## 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:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía subcutánea:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

---

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

QG03GA03

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Irlanda

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

19/09/1998

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número de autorización:**

VPA10996/055/001

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

19/09/1998

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089489>