

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

Engedélyezett

- Gonadotropin, equine, serum

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

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

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

tehén

üsző

anyajuh

kifejlett nőstény kecske

### Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

5000.00 international unit(s) / 1.00 Vial

---

### **Gyógyszerforma:**

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

#### **Intramuscularis alkalmazás:**

•

#### **tehén**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

•

#### **üsző**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

•

#### **anyajuh**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

•

#### **kifejlett nőstény kecske**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

---

### **Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QG03GA03

---

### **Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Spain

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Spanish](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

21/04/1980

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

---

**Felelős hatóság:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Engedély száma:**

2829 ESP

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

25/06/2013

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.