

File downloaded on 2026-06-13

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/is/600000091324>

# FOLLIGON 1000 IU

Ekki heimilað

- Gonadotropin, equine, serum

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

FOLLIGON 1000 IU

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Svín

Sauðkind

Geit

Kanína

Minkur

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [Norwegian](#)

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
1000.00 international unit(s) / 1.00 Hettuglas

---

**Lyfjaform:**

Stungulyfsstofn og leysir, lausn

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QG03GA03

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Dregið til baka af leyfishafa

---

**Heimilað í:**

Búlgarí

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet International B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

7/05/2008

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

0022-2147-08.01.2014

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

7/01/2025

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.