

FOLIGON 1000 (200 UI/ml) LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE

Ima
dovoljenje za
promet

- Gonadotropin, equine, serum

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

FOLIGON 1000 (200 UI/ml) LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

krava

telica

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

1000.00 international unit(s) / 1.00 Viala

Farmacevtska oblika:

Liofilizat in vehikel za raztopino za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

-

krava

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

-

telica

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

-

Sheep (ewe)

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

-

Goat (adult female)

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

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QG03GA03

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Spain

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Spanish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

21/04/1980

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Pristojni organ:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

2828 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

25/06/2013

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.