

# FOLIGON 6000 (120 UI/ml) LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE

Ima  
dovoljenje za  
promet

- Gonadotropin, equine, serum

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

FOLIGON 6000 (120 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](#)

6000.00 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:**

2830 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](http://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.