

File downloaded on 2026-06-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000055462>

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

Godkänd

- Gonadotropin, equine, serum

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt (ko)

Nöt (kviga)

Får (tacka)

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [isländska](#) [Norwegian](#)

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
6000.00 international unit(s) / 1.00 Injektionsflaska

---

### **Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Nöt (ko)**

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

- 

#### **Nöt (kviga)**

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

- 

#### **Får (tacka)**

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

- 

#### **Goat (adult female)**

- Meat and offal. 0 dygn
  - Milk. 0 dygn
- 

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QG03GA03

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Spanien

---

**Tillgänglig i:**

Spanien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på spanska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Godkännandedatum:**

21/04/1980

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Godkännandenummer:**

2830 ESP

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

25/06/2013

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.