

File downloaded on 2026-04-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041593>

Chorulon vet 1500 IU injektiokuva-aine ja liuotin, liuosta varten

Разрешен

- Chorionic gonadotrophin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Chorulon vet 1500 IU injektiokuva-aine ja liuotin, liuosta varten

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

говеда

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

1500.00 international unit(s) / 1.00 Флакон

Фармацевтична форма:

Прах и разтворител за инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

кон

- Meat and offal. 0 day

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Интравенозно приложение:

-

кон

- Meat and offal. 0 day

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QG03GA01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Finland

Описание на опаковката:

Налично само в [Финландски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

9/03/1982

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.
Intervet International GmbH

Отговорен орган:

Finnish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

8308

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

9/03/1982

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.