

Chorulon 1500 I.E. - Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Tiere

Разрешен

- Serum gonadotrophin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Chorulon 1500 I.E. - Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Tiere

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

кон

свиня

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:

Лиофилизат и разтворител за инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

кон

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day intrazystale Anwendung siehe FI/GI

- Milk. 0 hour intrazystale Anwendung siehe FI/GI

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

Описание на опаковката:

Налично само в Немски

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 Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet Ges.m.b.H.

Дата на разрешение за търговия:

8/10/1970

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

14623

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/10/1970

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

Документи

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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

Данни върху опаковката

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