

File downloaded on 2026-06-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000086534>

# Chorulon 1500 IU Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Разрешен

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Chorulon 1500 IU Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

куче

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

•

**говеда**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

**Интравенозно приложение:**

•

**кон**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 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:**

Belgium

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

---

## 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

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

1/01/1971

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

BE-V059315

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

14/09/2015

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Данни върху опаковката

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