

File downloaded on 2026-07-01

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000090541>

Хорулон 1500 МЕ

Неразрешен

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Хорулон 1500 МЕ

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кобила

кучка

женска свиня

риба

Начин на приложение:

Интрамускулно 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

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:

Surrendered

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Лиофилизира таблетка в 5 ml безцветен, стъклен флакон, затворен с халоген бутил гумена тапа и запечатан с гофрирана алуминиева капачка
Разтворител: 5 ml разтворителя в 5 ml безцветен стъклен флакон, затворен с халоген бутил гумена тапа и запечатан с гофрирана алуминиева капачка.
10 ml разтворител в 10 ml безцветен стъклен флакон, затворен с халоген бутил гумена тапа и запечатан с гофрирана алуминиева капачка

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 International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

2/12/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2187-07.03.2014

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

6/05/2025

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

Документи

Кратка характеристика на продукта