

VETECOR, 2000 U.I./2 ml, polvere liofilizzata + solvente per soluzione iniettabile

Разрешен

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

VETECOR, 2000 U.I./2 ml, polvere liofilizzata + solvente per soluzione iniettabile

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

кон
говеда
свиня
овца
коза
куче
котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение
Интравенозно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

2000.00 international unit(s) / 1.00 Ампула

Фармацевтична форма:

Налично само на [Spanish](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

- **кон**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **говеда**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **свиня**

- Meat and offal. 0 day

- **овца**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **коза**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **куче**

- **котка**

Интравенозно приложение:

- **кон**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **говеда**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **свиня**

- Meat and offal. 0 day

• **овца**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **коза**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **куче**

• **котка**

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QG03GA01

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

7/05/1990

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Calier S.A.

Отговорен орган:

MdS

Номер на лиценза:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на лиценза:

14/07/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100550>