

VETECORH 1000 IU/ML  
LYOPHILISATE AND SOLVENT  
FOR SOLUTION FOR INJECTION  
FOR CATTLE, HORSES, SHEEP,  
GOATS, PIGS, CATS AND DOGS

Registrováno

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

VETECORH 1000 IU/ML LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES, SHEEP, GOATS, PIGS, CATS AND DOGS

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

**Cílové druhy:**

Skot

Prase

Kočka

Kůň

Ovce

Koza

Pes

**Cesta podání:**

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

5000.00 international unit(s) / 1.00 Lahev

---

**Léková forma:**

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:****Intramuskulární podání:**

- 

**Skot**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

- 

**Prase**

- Maso. 0 day

- 

**Kůň**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

- 

**Ovce**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

- 

**Koza**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

### **Intravenózní podání:**

•

#### **Skot**

- Mléko. 0 day

- Maso. 0 day

•

#### **Prase**

- Maso. 0 day

•

#### **Kůň**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

•

#### **Ovce**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

•

#### **Koza**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

---

### **Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QG03GA01

---

### **Právní status výdeje:**

Na předpis

---

### **Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Belgie

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Datum registrace:**

28/07/2025

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Příslušný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Registrační číslo:**

BE-V664760

---

**Datum změny stavu registrace:**

28/07/2025

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0467/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Německo Maďarsko Irsko Itálie  
Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Španělsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-frv0467001-mr-rpe883-en.pdf