

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:

Bulharsko

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:

10/06/2025

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Calier S.A.

Příslušný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Registrační číslo:

0022-3303

Datum změny stavu registrace:

10/06/2025

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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.

Označení na obalu

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