

VETERIN CORION 750 UI/ml POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE

Autoriseret

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

VETERIN CORION 750 UI/ml POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hoppe

Ko

So

Hunkat

Tæve

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

750.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Hoppe

- Meat and offal. 0 dag

-

Ko

- Meat and offal. 0 dag

-

Hoppe

- Milk. 0 dag

-

Ko

- Milk. 0 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Ko

- Meat and offal. 0 dag

-

So

- Meat and offal. 0 dag

-

Ko

- Milk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QG03GA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Spain

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Divasa Farmavic S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

6/06/1975

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Divasa Farmavic S.A.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

2006 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/07/2009

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.