

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

Autoriseret

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Product identification

Lægemidlets navn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Hest

Kvæg

Svin

Får

Ged

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2000.00 international unit(s) / 1.00 Ampul

Lægemiddelform:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær anvendelse:

- **Hest**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **Kvæg**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **Svin**

- Meat and offal. 0 day

- **Får**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **Ged**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **Hund**

- **Kat**

Intravenøs anvendelse:

- **Hest**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **Kvæg**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **Svin**

- Meat and offal. 0 day

• **Får**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **Ged**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **Hund**

• **Kat**

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QG03GA01

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

7/05/1990

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarlig myndighed:

MdS

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

14/07/2010

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

Documents

Combined File of all Documents

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

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