

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

Zugelassen

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

VETECORH 1000 UI/ML LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SOLUTION INJECTABLE POUR
BOVINS, EQUINS, OVINS, CHEVRES, PORCS, CHATS ET CHIENS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Katze

Pferd

Schaf

Ziege

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

5000.00 international unit(s) / 1.00 Flasche

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QG03GA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:
Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Calier S.A.

Zulassungsdatum:

5/06/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Calier S.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/6407678 6/2025

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/06/2025

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0467/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Deutschland Ungarn Irland Italien
Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal Rumaenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.