

Chorulon Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 1.500 IE

Zugelassen

- Chorionic gonadotrophin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Chorulon Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 1.500 IE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Hund

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1500.00 international unit(s) / 1.00 Durchstechflasche

Darreichungsform:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [englisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#)

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

QG03GA01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Verfügbar in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [dänisch](#)

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](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

2/02/1984

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

09157

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/02/1984

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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