

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

Zugelassen

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Pferd  
Rind  
Schwein  
Schaf  
Ziege  
Hund  
Katze

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung  
intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

2000.00 international unit(s) / 1.00 Ampulle

---

### **Darreichungsform:**

Verfügbar nur in spanisch englisch litauisch portugiesisch rumänisch

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

•

#### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

#### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

#### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

#### **intravenöse Anwendung:**

•

**Pferd**

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

•

**Rind**

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

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 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

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [italienisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Calier S.A.

---

### **Zulassungsdatum:**

7/05/1990

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Calier S.A.

---

### **Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

### **Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

14/07/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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