

# Chorulon 1500 I.E. Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Zugelassen

- GONADOTROPHIN, CHORIONIC PH. EUR.

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Chorulon 1500 U.I. Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Chorulon 1500 I.E. Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

### **Zieltierarten:**

Pferd

Hund

Rind

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

1500.00 international unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

---

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

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

- 

##### **Rind**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

#### **intravenöse Anwendung:**

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

- 

##### **Rind**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QG03GA01

---

### **Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Luxemburg

---

**Packungsbeschreibung:**

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 italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

1/01/1971

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

V 817/14/05/2009

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

10/08/2023

---

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