

CHORULON 5.000 UI, pulbere liofilizată și solvent pentru soluție injectabilă pentru cai, bovine, câini

Zugelassen

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CHORULON 5.000 UI, pulbere liofilizată și solvent pentru soluție injectabilă pentru cai, bovine, câini

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh
Stute
Hund
Färsen
Pferd

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung
intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

5000.00 international unit(s) / 1.00 Durchstechflasche

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Färse

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Färse

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QG03GA01

Abgaberegulung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

30/05/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International GmbH

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

120224

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/06/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.