

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

Autorizado

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

Porcino

Gatos

Caballos

Ovino

Caprino

Perros

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en English

5000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Frasco

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado y disolvente para solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

**Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

**Vía intravenosa:**

•

**Bovino**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

**Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

**Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QG03GA01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Polonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

17/06/2025

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número de autorización:**

3420

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

17/06/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0467/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Alemania Hungría Irlanda Italia Letonia  
Lituania Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-puar-frv0467001-mr-rpe883-en.pdf