

# CHORULON 5000 LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SOLUTION INJECTABLE

Autorizado

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

CHORULON 5000 LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SOLUTION INJECTABLE

---

**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](#)

1000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

---

### 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**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

- 

**Ovino**

- All relevant tissues. 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:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Disponible en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

2/11/1983

---

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

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/8336311 5/1983

---

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

2/11/2008

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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