

# Chorulon 1500 j.m./1 fiol. Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Autorizado

- Chorionic gonadotrophin

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Chorulon 1500 j.m./1 fiol. Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

Caballos

Perros

### Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

1500.00 Unidad(es) internacional(es) / 5.00 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

- 

##### **Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

#### Vía intravenosa:

- 

##### **Bovino**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

- 

##### **Caballos**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

#### Vía subcutánea:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

### **Caballos**

- 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

---

### **Disponible en:**

Polonia

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Polish](#)

---

## **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](#) [Italian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

17/03/1998

---

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

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número de autorización:**

0495

---

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

17/03/1998

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Etiquetado

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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