

Chorulon 1500 UI, pó e solvente para solução injetável para bovinos, equinos e cães

Autorizado

- Chorionic gonadotrophin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Chorulon 1500 UI, pó e solvente para solução injetável para bovinos, equinos e cães

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)

1500.00 Unidad(es) internacional(es) / 5.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Polvo 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

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 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:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

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:

MSD Animal Health Lda.

Fecha de autorización de comercialización:

17/06/1985

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

594/01/12NFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/03/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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