

CORULON, liofilizzato e solvente per soluzione iniettabile per bovini, equini, ovini, caprini, suini, cani e gatti

Autorizado

- Chorionic gonadotrophin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CORULON, liofilizzato e solvente per soluzione iniettabile per bovini, equini, ovini, caprini, suini, cani e gatti

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Ovino

Caprino

Perros

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Vía subcutánea

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 intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Porcino

- Meat and offal. 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:

Italia

Disponible en:

Italia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

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:

4/02/1982

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.
Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2009

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.