

Chorulon 1500 U.I. Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Autorizado

- GONADOTROPHIN, CHORIONIC PH. EUR.

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Chorulon 1500 U.I. Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Chorulon 1500 I.E. Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Perros

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1500.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Bovino

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Bovino

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

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:

Luxemburgo

Descripción del formato:

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

1/01/1971

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

V 817/14/05/2009

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/08/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.