

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

Myönnetty

- Chorionic gonadotrophin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

CORULON, liofilizzato e solvente per soluzione iniettabile per bovine, equine, ovine, caprine, suine, canine e feline

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta
Hevonen
Lamma
Vuohi
Koiri
Kissa
Sika

Antoreitti:

Laskimoon
Lihakseen
Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
1500.00 international unit(s) / 1.00 Pullo

Lääkemuoto:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja liuotin, injektionestettä varten

Varoaika antoreiteittäin:

Laskimoon:

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Hevonen

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Lammas

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Vuohi

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Koira

-

Kissa

-

Sika

- Meat and offal. 0 day

Lihakseen:

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Hevonen

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Vuohi

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Lammas

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Sika

- Meat and offal. 0 day

-

Koira

-

Kissa

Ihon alle:

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Hevonen

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Vuohi

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Lammas

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Sika

- Meat and offal. 0 day

-

Koira

-

Kissa

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QG03GA01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

4/02/1982

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Intervet International GmbH

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Health

Myyntilupanumero:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/01/2009

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100825>