

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 bovini, equini, ovini, caprini, suini, cani e gatti

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Hevonen

Lamma

Vuohi

Koira

Kissa

Sika

Antoreitti:

Laskimoon

Lihakseen
Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
5000.00 international unit(s) / 1.00 Pullo

Lääkemuoto:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja liuotin, injektioestettä 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

-

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

•

Lamma

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Sika

- Meat and offal. 0 day

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

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](#)

Saatavilla:

Italy

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 (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.