

# VETECORH 1000 IU/ML LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES, SHEEP, GOATS, PIGS, CATS AND DOGS

Autorisé

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

VETECORH 1000 IU/ML LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES, SHEEP, GOATS, PIGS, CATS AND DOGS

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

### **Espèces cibles:**

Bovins

Porc

Chat

Cheval

Mouton

Chèvre

Chien

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

5000.00 international unit(s) / 1.00 Flacon

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

- 

**Chèvre**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

**Voie intraveineuse:**

•

**Bovins**

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 0 day

•

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

•

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

•

**Mouton**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

•

**Chèvre**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QG03GA01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Bulgarie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Médicaments vétérinaires hybrides - changement des substances actives (article 19(1)(a) du règlement (EU) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

10/06/2025

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-3303

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

10/06/2025

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0467/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Allemagne Hongrie Irlande Italie  
Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-puar-frv0467001-mr-rpe883-en.pdf