

CHORULON 5000 LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SOLUTION INJECTABLE

Autorisé

- Chorionic gonadotrophin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CHORULON 5000 LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SOLUTION INJECTABLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins
Porc
Chat
Cheval
Cheval (jument)
Mouton
Chèvre
Chien

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

-

Cheval (jument)

- Lait. 0 day

-

Mouton

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 0 day

-

Chèvre

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 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

•

Cheval (jument)

- Lait. 0 day

•

Mouton

- Lait. 0 day

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Chèvre

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 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:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de lyophilisat et de 1 flacon de 5 mL de solvant

Boîte de 5 flacons de lyophilisat et de 5 flacons de 5 mL de solvant

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/11/1983

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

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/8336311 5/1983

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/11/2008

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage