

# CHORULON 1500 IU

## λυοφιλοποιημένη σκόνη και διαλύτης για ενέσιμο διάλυμα

Non  
autorisé

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

CHORULON 1500 IU λυοφιλοποιημένη σκόνη και διαλύτης για ενέσιμο διάλυμα

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

Bovin (vache)

Bovin (génisse)

Chien

Cheval (jument)

### **Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais  
1500.00 international unit(s) / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour solution injectable

---

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

**Voie intramusculaire:**

- 

**Bovin (vache)**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Bovin (génisse)**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovin (vache)**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Bovin (génisse)**

- 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:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Chypre

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Greek](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

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

Intervet International B.V.

---

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

20/01/1997

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numéro de l'autorisation:**

5253

---

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

3/11/2025

---

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.