

Chorulon 1500 UI, pó e solvente para solução injetável para bovinos, equinos e cães

Odobreno

- Chorionic gonadotrophin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Chorulon 1500 UI, pó e solvente para solução injetável para bovinos, equinos e cães

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Intramuskularno

Intravenski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

1500.00 internacionalna jedinica / 5.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

prašak i otapalo za otopinu za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

Intravenski:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QG03GA01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Portugal

Opis paketa:

Dostupan samo u portugalski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

MSD Animal Health Lda.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

17/06/1985

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Nadležno tijelo:

Directorate General For Food And Veterinary

Broj odobrenja:

594/01/12NFVPT

Datum promjene statusa odobrenja:

25/03/2022

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.