

Chorulon 1500 U.I. Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Odobreno

- GONADOTROPHIN, CHORIONIC PH. EUR.

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Chorulon 1500 U.I. Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Chorulon 1500 I.E. Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

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](#) [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](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Intravenski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

1500.00 internacionalna jedinica / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i otapalo za otopinu za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Cattle

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

Intravenski:

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Cattle

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

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

Opis paketa:

Dostupan samo u engleski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

1/01/1971

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International GmbH

Nadležno tijelo:

Ministry Of Health

Broj odobrenja:

V 817/14/05/2009

Datum promjene statusa odobrenja:

10/08/2023

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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