

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

Engedélyezett

- GONADOTROPHIN, CHORIONIC PH. EUR.

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló

kutya

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1500.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

szarvasmarha

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

Intravénás alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

szarvasmarha

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QG03GA01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/01/1971

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International GmbH

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

V 817/14/05/2009

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

10/08/2023

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.