

CHORULON 5.000 UI, pulbere liofilizată și solvent pentru soluție injectabilă pentru cai, bovine, câini

Engedélyezett

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Termék azonosítása

Készítmény neve:

CHORULON 5.000 UI, pulbere liofilizată și solvent pentru soluție injectabilă pentru cai, bovine, câini

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tehén
kanca
kutya
üsző
ló

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás
Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

5000.00 international unit(s) / 1.00 Vial

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:

Intravénás alkalmazás:

-

tehén

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

üsző

- Meat and offal. 0 day

Intramuscularis alkalmazás:

-

üsző

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

tehén

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QG03GA01

Rendelhetőség:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

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](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

30/05/2006

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International GmbH

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

120224

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

22/06/2025

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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