

# VETECORH 1000 IU/ML LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES, SHEEP, GOATS, PIGS, CATS AND DOGS

Heimilað

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

VETECORH 1000 IU/ML LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES, SHEEP, GOATS, PIGS, CATS AND DOGS

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Svín

Köttur

Hestur

Sauðkind

Geit

Hundur

**Leið stjórnslu:**

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

---

## Upplýsingar um lyf

**Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5000.00 international unit(s) / 1.00 Glas

---

**Lyfjaform:**

Frostþurrkað stungulyf og leysir, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:****Til notkunar í vöðva:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- 

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- 

**Geit**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

#### **Til notkunar í bláæð:**

- 

##### **Nautgripir**

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

##### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

##### **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

- 

##### **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

- 

##### **Geit**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

---

#### **ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QG03GA01

---

#### **Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

#### **Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Pólland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

17/06/2025

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

3420

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

17/06/2025

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0467/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Þýskaland Ungverjaland Írland Ítalía

Lettland Litáen Holland Pólland Portúgal Rúmenía Spánn

Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)