

CORULON, liofilizzato e solvente per soluzione iniettabile per bovini, equini, ovini, caprini, suini, cani e gatti

Autorizzato

- Chorionic gonadotrophin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CORULON, liofilizzato e solvente per soluzione iniettabile per bovini, equini, ovini, caprini, suini, cani e gatti

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cavallo
Ovino
Caprino
Cane
Gatto
Suino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5000.00 international unit(s) / 1.00 Flacone

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

-

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QG03GA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Scatola da 5 flaconi da 5000 U.I. + 5 flaconi da 5 ml di solvente

Scatola da 1 flacone da 5000 U.I. + 1 flacone da 5 ml di solvente

[Ulteriori informazioni](#)

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/02/1982

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/01/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti