

File downloaded on 2026-05-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000100550>

VETECOR, 2000 U.I./2 ml, polvere liofilizzata + solvente per soluzione iniettabile

Registruotas

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

VETECOR, 2000 U.I./2 ml, polvere liofilizzata + solvente per soluzione iniettabile

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Žirgas

Galvijai

Kiaulė

Avis

Ožka

Šuo

Katė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

2000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 Ampulė

Vaisto forma:

Milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

Leisti į veną:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QG03GA01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Laboratorios Calier S.A.

Rinkodaros leidimo data:

7/05/1990

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratorios Calier S.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

14/07/2010

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.