

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

Geautoriseerd

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Paard
Rund
Varken
Schaap
Geit
Hond
Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
2000.00 international unit(s) / 1.00 Ampul

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

- **Paard**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- **Rund**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- **Varken**

- Meat and offal. 0 day

- **Schaap**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- **Geit**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- **Hond**

- **Kat**

Intraveneus gebruik:

- **Paard**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- **Rund**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **Varken**

- Meat and offal. 0 day

- **Schaap**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **Geit**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- **Hond**

- **Kat**

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG03GA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Italië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

7/05/1990

Productielocaties partijvrijgifte:

Laboratorios Calier S.A.

Verantwoordelijke instantie:

MdS

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

14/07/2010

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

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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