

VETECOR, 5000 U.I./2 ml, poedvere liofoUizzata + solvente per soluzione iniettabile per equini, bovini, suini, ovini, caprini, cani e gatti

Toegelaten

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

VETECOR, 5000 U.I./2 ml, poedvere liofoUizzata + solvente per soluzione iniettabile per equini, bovini, suini, ovini, caprini, cani e gatti

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard
Rund
Varken
Schaap
Geit
Hond
Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

5000.00 international unit(s) / 1.00 Ampul

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in Spaans Engels Litouws Portugees Roemeense

Wachtijd per toedieningsweg:**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

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG03GA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Italiaans

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Calier S.A.

Handelsvergunningsdatum:

7/05/1990

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Calier S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

14/07/2010

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

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