

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

Toegelaten

- Chorionic gonadotrophin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Paard
Schaap
Geit
Hond
Kat
Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

10000.00 international unit(s) / 1.00 Fles

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Paard

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Schaap

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Geit

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Varken

- Meat and offal. 0 day

Intramusculair gebruik:

-

Rund

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

-

Paard

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

-

Geit

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

-

Schaap

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

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

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

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Geit

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Schaap

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Varken

- Meat and offal. 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

Beschikbaar in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

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:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

4/02/1982

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

1/01/2009

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.