

Chorulon 5 000 IU

Autorisert

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Хорулон 5 000 ME

Chorulon 5 000 IU

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

hoppe

tispe

hunngris

fisk

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

5000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Hetteglass

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

-

hoppe

-

tispe

-

hunngris

- Slakt. 0 dag

-

fisk

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

-

hoppe

-

tispe

-

hunngris

- Slakt. 0 dag

-

fisk

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater

(ATCvet):

QG03GA01

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Bulgarian

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/12/2008

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-2188-07.03.2014

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/03/2014

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090538>