

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

Autorisert

- Chorionic gonadotrophin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hest
sau
geit
hund
katt
gris

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
10000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Flaske

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

hest

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

geit

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

gris

- Slakt. 0 dag

Intramuskulær bruk:

•

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

•

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

•

geit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

•

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

•

gris

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

•

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

•

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

•

geit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

•

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

•

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater

(ATCvet):

QG03GA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Tilgjengelig i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Italiensk

Bare tilgjengelig i Italiensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/02/1982

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/01/2009

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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