

CHORULON 5.000 UI, pulbere liofilizată și solvent pentru soluție injectabilă pentru cai, bovine, câini

Autorisert

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

CHORULON 5.000 UI, pulbere liofilizată și solvent pentru soluție injectabilă pentru cai, bovine, câini

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku
hoppe
hund
kvige
hest

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk
Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

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

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

ku

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

kvige

- Slakt. 0 dag

Intramuskulær bruk:

-

kvige

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

ku

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG03GA01

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Rumensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/05/2006

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

120224

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/06/2025

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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