

CHORULON 1500 IU

Dopuszczony

λυοφιλοποιημένη σκόνη και
διαλύτης για ενέσιμο διάλυμα

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

CHORULON 1500 IU λυοφιλοποιημένη σκόνη και διαλύτης για ενέσιμο διάλυμα

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie dożylne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w Angielski
1500.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

- **Cattle (cow)**
- **Cattle (heifer)**
- **Dog**
- **Horse (mare)**

Podanie dożylne:

- **Cattle (cow)**
 - **Cattle (heifer)**
 - **Dog**
 - **Horse (mare)**
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QG03GA01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

20/01/1997

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numer pozwolenia:

5253

Data zmiany statusu pozwolenia:

8/07/2016

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091580>