

Chorulon 1500 U.I. Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Dopuszczony

- GONADOTROPHIN, CHORIONIC PH. EUR.

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Chorulon 1500 U.I. Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Chorulon 1500 I.E. Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

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:

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Cattle

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

Podanie dożylnie:

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Cattle

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QG03GA01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

1/01/1971

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International GmbH

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health

Numer pozwolenia:

V 817/14/05/2009

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/08/2023

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.