

# VETECORH 1000 IU/ML LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES, SHEEP, GOATS, PIGS, CATS AND DOGS

Autorizado

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

VETECORH 1000 IU/ML LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES, SHEEP, GOATS, PIGS, CATS AND DOGS

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#)

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco

islandês Norwegian

---

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via intravenosa

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

5000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Frasco

---

### **Forma farmacêutica:**

Liofilizado e solvente para solução injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

•

#### **Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

•

#### **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

•

**Horse**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

•

**Sheep**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

•

**Goat**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

**Via intravenosa:**

•

**Cattle**

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

•

**Pig**

- Meat and offal. 0 dia

•

**Horse**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

•

**Sheep**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- 

**Goat**

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QG03GA01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

6/05/2025

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

4406 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

7/05/2025

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0467/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Alemanha Hungria Irlanda Itália Letónia  
Lituânia Países Baixos Polónia Portugal Roménia Espanha  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

eu-puar-frv0467001-mr-rpe883-en.pdf