

CHORULON 5000 LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SOLUTION INJECTABLE

Autorizat

- Chorionic gonadotrophin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CHORULON 5000 LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SOLUTION INJECTABLE

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine

Porc

Pisică

Cal

Cal (lapă)

Oaie

Capră

Câine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

1000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal (lapă)

- Lapte. 0 zi

-

Oaie

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

-

Capră

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intravenoasă:

•

Bovine

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

•

Cal

- Carne și organe. 0 zi

•

Cal (lapă)

- Lapte. 0 zi

•

Oaie

- Lapte. 0 zi

- All relevant tissues. 0 zi

•

Capră

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG03GA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet

Data autorizației de comercializare:

2/11/1983

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/8336311 5/1983

Data modificării statusului autorizației:

2/11/2008

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.