

# Chorulon 1500 IU Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Autorizat

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Chorulon 1500 IU Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Cal

Câine

Bovine

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1500.00 unități internaționale / 1.00 Flacon

---

**Forma farmaceutică:**

Liofilizat și solvent pentru soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Cal**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Bovine**

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

**Administrare intravenoasă:**

•

**Cal**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

**Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 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](#)

---

**Disponibil în:**

Belgium

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## 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](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/01/1971

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numărul autorizației:**

BE-V059315

---

**Data modificării statusului autorizației:**

14/09/2015

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.