

VETECOR, 2000 U.I./2 ml, polvere liofilizzata + solvante per soluzione iniettabile

Autorizat

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

VETECOR, 2000 U.I./2 ml, polvere liofilizzata + solvante per soluzione iniettabile

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal
Bovine
Porc
Oaie
Capră
Câine
Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
2000.00 unități internaționale / 1.00 Ampoule

Forma farmaceutică:

Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi

•

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi

•

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 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 [Italiană](#)

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:

Laboratorios Calier S.A.

Data autorizației de comercializare:

7/05/1990

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Calier S.A.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

14/07/2010

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

Documente

Combined File of all Documents

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