

CHORULON 1.500 UI, pulbere liofilizată și solvent pentru soluție injectabilă pentru cai, bovine, câini

Autorizat

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CHORULON 1.500 UI, pulbere liofilizată și solvent pentru soluție injectabilă pentru cai, bovine, câini

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă)

Bovine (vițea)

Cal (lapă)

Câine

Cal

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

1500.00 unități internaționale / 1.00 Flacon

Forma farmaceutică:

Pulbere și soluție pentru soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Bovine (vițea)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intramusculară:

-

Bovine (vițea)

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine (vacă)

- 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:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutii carton x 5 flacoane sticla x 1500 UI liofilizat + 5 flacoane sticla solvent x 5 ml

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

30/05/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

120223

Data modificării statusului autorizației:

11/12/2024

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

Documente

Combined File of all Documents