

Chorulon 1500 U.I. Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Oprávnený

- GONADOTROPHIN, CHORIONIC PH. EUR.

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Chorulon 1500 U.I. Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Chorulon 1500 I.E. Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1500.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Cattle

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

Intravenózne použitie:

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Cattle

- Meat and offal, milk. no withdrawal period 0 days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QG03GA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Luxembursko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

1/01/1971

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International GmbH

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

V 817/14/05/2009

Dátum zmeny stavu registrácie:

10/08/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.