

Chorulon Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 1.500 IE

Pooblašćeno

- Chorionic gonadotrophin

Product identification

Ime zdravila:

Chorulon Vet. 1.500 IE pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning
Chorulon Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 1.500 IE

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
1500.00 international unit(s) / 1.00 Viala

Farmaceutska oblika:

Na voljo samo v [Spanish](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Withdrawal period by route of administration: intramuskularna uporaba:

- **govedo**
 - **Dog**
 - **Horse**
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QG03GA01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

2/02/1984

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International GmbH
Intervet International B.V.

Pristojni organ:

Danish Medicines Agency

Številka dovoljenja :

09157

Datum spremembe statusa dovoljenja:

2/02/1984

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057027>