

VETECORH 1000 IU/ML LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES, SHEEP, GOATS, PIGS, CATS AND DOGS

Godkänd

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

VETECORH 1000 IU/ML LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES, SHEEP, GOATS, PIGS, CATS AND DOGS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Katt

Häst

Får

Get

Hund

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

5000.00 international unit(s) / 1.00 Flaska

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

Intravenös användning:

•

Nöt

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

•

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

•

Häst

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

•

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

•

Get

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QG03GA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Calier S.A.

Godkännandedatum:

17/06/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

3420

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/06/2025

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0467/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Tyskland Ungern Irland Italien
Lettland Litauen Nederländerna Polen Portugal Rumänien Spanien
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

eu-puar-frv0467001-mr-rpe883-en.pdf