

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:

Nederländerna

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:

3/07/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 133852

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/07/2025

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