

DOLISOVET INTRAMAMMAIRE

Autoriseret

- ATROPA BELLA-DONNA D1
- Solanum dulcamara C1
- ECHINACEA D1
- CALENDULA MOTHER TINCTURE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

DOLISOVET INTRAMAMMAIRE

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Ko

Moderfår

Udvokset hunded

Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
0.08 gram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)
0.05 gram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)
0.08 gram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)
0.05 gram(s) / 1.00 Sprøjte

Lægemiddelform:

Intramammær salve

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramammær anvendelse:**

-

Ko

- Meat and offal. 0 dag

-

Moderfår

- Meat and offal. 0 dag

-

Udvokset hunded

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QV03AX

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

France

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boiron

Dato for markedsføringstilladelse:

1/03/2006

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Boiron

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/7148822 6/2006

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/03/2011

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.