

Immulon Dr. Schaette

Autoriseret

- COFFEA TOSTA
- PHOSPHORUS D6
- LACHESIS MUTUS DIL. D8
- ECHINACEA D2

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Immulon Dr. Schaette

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
15.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
20.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
15.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Kalv

- Meat and offal. 0 dag

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:

Germany

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

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:

SaluVet GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

5/10/1998

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

SaluVet GmbH

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

400021.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

12/05/2009

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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