

PHOSPHOR-HOMACCORD, injekcinis tirpalas

Autoriseret

- PARIS QUADRIFOLIA D200
- PARIS QUADRIFOLIA D30
- PARIS QUADRIFOLIA D10
- PARIS QUADRIFOLIA D6
- ARGENTUM NITRICUM D200
- ARGENTUM NITRICUM D30
- ARGENTUM NITRICUM D10
- PHOSPHORUS D200
- PHOSPHORUS D30
- PHOSPHORUS D10

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

PHOSPHOR-HOMACCORD, injekcinis tirpalas

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Svin

Får

Ged

Hund

Kat

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.02 millilitre(s) / 1.00 Ampul

Kun tilgængelig på [English](#)

0.02 millilitre(s) / 1.00 Ampul

Kun tilgængelig på [English](#)

0.02 millilitre(s) / 1.00 Ampul

Kun tilgængelig på [English](#)

0.02 millilitre(s) / 1.00 Ampul

Kun tilgængelig på [English](#)

0.02 millilitre(s) / 1.00 Ampul

Kun tilgængelig på [English](#)

0.02 millilitre(s) / 1.00 Ampul

Kun tilgængelig på [English](#)

0.02 millilitre(s) / 1.00 Ampul

Kun tilgængelig på [English](#)

0.02 millilitre(s) / 1.00 Ampul

Kun tilgængelig på [English](#)

0.02 millilitre(s) / 1.00 Ampul

Kun tilgængelig på [English](#)

0.02 millilitre(s) / 1.00 Ampul

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QV03

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Lithuania

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

23/03/2003

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/03/1538/001-002

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/03/2008

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.