

Mammicurine 880 injector voor intramammair gebruik

Autoriseret

- PHYTOLACCA AMERICANA
- ECHINACEA ANGUSTIFOLIA
- CALENDULA OFFICINALIS

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Mammicurine 880 injector voor intramammair gebruik

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Ged

Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
0.25 millilitre(s) / 1.00 Ampul

Kun tilgængelig på [English](#)
0.04 millilitre(s) / 1.00 Applikator

Kun tilgængelig på [English](#)
0.25 millilitre(s) / 1.00 Applikator

Lægemiddelform:

Intramammær salve

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](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vee-Service Drunen B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

27/07/2023

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

B O N A P P

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL H 120295

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

10/10/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

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