

DOLISOVET INTRAMAMMAIRE POMMADE INTRAMAMMAIRE

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DOLISOVET INTRAMAMMAIRE POMMADE INTRAMAMMAIRE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh

Mutterschaf

Ziege, weiblich

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
0.08 gram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in englisch
0.05 gram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in englisch
0.08 gram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in englisch
0.05 gram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Salbe zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. no withdrawal period

Ne pas livrer le lait du ou des quartiers traités pendant la durée du traitement.

-

Mutterschaf

- Milch. no withdrawal period

Ne pas livrer le lait du ou des quartiers traités pendant la durée du traitement.

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege, weiblich

- Milch. no withdrawal period

Ne pas livrer le lait du ou des quartiers traités pendant la durée du traitement.

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QV03AX

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Boiron

Zulassungsdatum:

1/03/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boiron

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/7148822 6/2006

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/03/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.