

DOLISOVET INTRAMAMMAIRE POMMADE INTRAMAMMAIRE

Εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

DOLISOVET INTRAMAMMAIRE POMMADE INTRAMAMMAIRE

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Αγελάδα

Προβατίνα

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά
Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά
Ισλανδικά Norwegian

Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.08 gram(s) / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.05 gram(s) / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.08 gram(s) / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.05 gram(s) / 1.00 Σύριγγα

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομαστική αλοιφή

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομαστική οδός:

•

Αγελάδα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. no withdrawal period

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

•

Προβατίνα

- Γάλα. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Goat (adult female)

- Γάλα. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QV03AX

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβákικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

France

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά
Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά
Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά
Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boiron

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

1/03/2006

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Boiron

Αρμόδια αρχή:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Αριθμός έγκρισης:

FR/V/7148822 6/2006

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

1/03/2011

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Package Leaflet and Labelling

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.