

Eucacomp - Suspension zur vaginalen und intrauterinen Anwendung für Tiere

Εγκριμένο

- EUCALYPTUS OIL
- Melissa officinalis mother tincture
- CALENDULA OFFICINALIS MOTHER TINCTURE
- Origanum majorana mother tincture

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Eucacomp - Suspension zur vaginalen und intrauterinen Anwendung für Tiere

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Άλογο

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομήτρια χρήση

Κολπική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.50 gram(s) / 101.50 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10.00 gram(s) / 101.50 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10.00 gram(s) / 101.50 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

12.00 gram(s) / 101.50 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κολπικό εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομήτρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Κολπική χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QG01AX99

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

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:

SaluVet GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

10/06/1996

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

SaluVet GmbH

Αρμόδια αρχή:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

8-00284

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

10/06/1996

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

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Επισήμανση

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