

Viruvetsan-N

Εγκριμένο

- Coffea arabica mother tincture
- BUFO RANA D10
- ECHINACEA D1

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Viruvetsan-N

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Πρόβατο

Χοίρος

Γάτα

Αίγα

Βοοειδή

Άλογο

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

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 Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Deutsche Homoeopathie-Union DHU-Arzneimittel GmbH & Co. KG

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

24/10/2005

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Deutsche Homoeopathie-Union DHU-Arzneimittel GmbH & Co. KG

Αρμόδια αρχή:

Αριθμός έγκρισης:

6402879.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

24/10/2005

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