

PHOSPHOR-HOMACCORD, injekcinis tirpalas

Εγκεκριμένο

- PARIS QUADRIFOLIA D200
- PARIS QUADRIFOLIA D30
- PARIS QUADRIFOLIA D10
- PARIS QUADRIFOLIA D6
- ARGENTUM NITRICUM D200
- ARGENTUM NITRICUM D30
- ARGENTUM NITRICUM D10
- PHOSPHORUS D200
- PHOSPHORUS D30
- PHOSPHORUS D10

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

PHOSPHOR-HOMACCORD, injekcinis tirpalas

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Άλογο

Βοοειδή

Χοίρος

Πρόβατο

Αίγα

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.02 millilitre(s) / 1.00 Φύσιγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.02 millilitre(s) / 1.00 Φύσιγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.02 millilitre(s) / 1.00 Φύσιγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.02 millilitre(s) / 1.00 Φύσιγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.02 millilitre(s) / 1.00 Φύσιγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.02 millilitre(s) / 1.00 Φύσιγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.02 millilitre(s) / 1.00 Φύσιγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.02 millilitre(s) / 1.00 Φύσιγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.02 millilitre(s) / 1.00 Φύσιγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.02 millilitre(s) / 1.00 Φύσιγγα

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QV03

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Διαθέσιμο σε:

Lithuania

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

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:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

23/03/2003

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

LT/2/03/1538/001-002

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

25/03/2008

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.