

Eurofit gel a.u.v. gels ievadīšanai tesmenī liellopiem

Εγκεκριμένο

- PHYTOLACCA AMERICANA C30
- HEPAR SULFURIS C30
- ACIDUM SILICICUM C30
- SEPIA OFFICINALIS C30
- Thuja occidentalis C30
- Calcarea phosphorica C30
- PULSATILLA PRATENSIS C30
- Iodum C30
- PHOSPHORUS C9
- Baptisia tinctoria C9
- Echinacea C9
- ACIDUM NITRICUM C9
- Oenanthe aquatica C9
- ARNICA MONTANA C9
- BRYONIA C9

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Eurofit gel a.u.v. gels ievadīšanai tesmenī liellopiem

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

30.00 Centesimal potentisation / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

9.00 Centesimal potentisation / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

9.00 Centesimal potentisation / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

9.00 Centesimal potentisation / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

9.00 Centesimal potentisation / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

9.00 Centesimal potentisation / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

9.00 Centesimal potentisation / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

9.00 Centesimal potentisation / 1.00 Σύριγγα

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομαστική γέλη

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομαστική οδός:

•

Γαλακτοφόρα αγελάδα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

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 Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

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:

Dimedium Latvija AS

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

7/10/2011

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Dimedium Latvija AS

Αρμόδια αρχή:

Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

V/NRP/11/0058

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

9/10/2011

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.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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.