

CARDUUS COMPOSITUM USO VETERINARIO SOLUCION INYECTABLE

Εγκριμένο

- CHELIDONIUM MAJUS D3
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D5
- LYCOPODIUM CLAVATUM D2
- SILYBUM MARIANUM D1
- PHOSPHORUS D5
- CINCHONA PUBESCENS D2
- MYRISTICA FRAGRANS DIL. D3
- VERATRUM ALBUM D5

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

CARDUUS COMPOSITUM USO VETERINARIO SOLUCION INYECTABLE

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

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Πρόβατο

Αίγα

Άλογο

Χοίρος

Σκύλος

Γάτα

Κουνέλι

Καλλωπιστικά πτηνά

Όνος

Τρωκτικό

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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 Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Laboratorios Heel Espana S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

11/10/2012

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Αρμόδια αρχή:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Αριθμός έγκρισης:

2643 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

11/10/2012

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.

es-PUAR-2643 esp-np-carduus-compositum-uso-veterinario-solucion-inyectable-es.pdf