

# DOLISOVET INTRAMAMMAIRE POMMADE INTRAMAMMAIRE

Autorizado

- ATROPA BELLA-DONNA D1
- Solanum dulcamara C1
- ECHINACEA D1
- CALENDULA MOTHER TINCTURE

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

DOLISOVET INTRAMAMMAIRE POMMADE INTRAMAMMAIRE

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Vacas

Ovejas

Cabras

---

### **Vía de administración:**

Vía intramamaria

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

0.08 Gramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

0.05 Gramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

0.08 Gramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

0.05 Gramo(s) / 1.00 Jeringa

---

### **Forma farmacéutica:**

Pomada intramamaria

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía intramamaria:**

- 

#### **Vacas**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. no withdrawal period

Ne pas livrer le lait du ou des quartiers traités pendant la durée du traitement.

- 

#### **Ovejas**

- Milk. no withdrawal period

Ne pas livrer le lait du ou des quartiers traités pendant la durée du traitement.

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Cabras**

- Milk. no withdrawal period

Ne pas livrer le lait du ou des quartiers traités pendant la durée du traitement.

- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QV03AX

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Disponible en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boiron

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/03/2006

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Boiron

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/7148822 6/2006

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/03/2011

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.