

Immulon Dr. Schaette

Autorizado

- COFFEA TOSTA
- PHOSPHORUS D6
- LACHESIS MUTUS DIL. D8
- ECHINACEA D2

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Immulon Dr. Schaette

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
15.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
15.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Solición

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Terneros

- Meat and offal. 0 Día

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:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

SaluVet GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

5/10/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

SaluVet GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

400021.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/05/2009

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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