

EUPHORBIIUM COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

Myönnetty

- PULSATILLA PRATENSIS D2
- LUFFA OPERCULATA D6
- HYDRARGYRUM BIIODATUM D6
- MUCOSA NASALIS SUIIS D8
- HEPAR SULFURIS D10
- ARGENTUM NITRICUM D10
- SINUSITIS NOSODE D13
- EUPHORBIIUM D4

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

EUPHORBIIUM COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Hevonen

Nauta
Sika
Lammas
Vuohi
Koiraa
Kissa

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulli

Saatavissa vain kielillä English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulli

Saatavissa vain kielillä English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulli

Saatavissa vain kielillä English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulli

Saatavissa vain kielillä English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulli

Saatavissa vain kielillä English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulli

Saatavissa vain kielillä English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulli

Saatavissa vain kielillä English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulli

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QV03

Reseptistatus:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Lithuania

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Lithuanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Lithuanian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

23/03/2003

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Vastaava viranomainen:

State Food And Veterinary Service

Myyntilupanumero:

LT/2/03/1533/001-002

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

25/03/2008

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.