

Mammicurine 880 injector voor intramammair gebruik

Geautoriseerd

- PHYTOLACCA AMERICANA
- ECHINACEA ANGUSTIFOLIA
- CALENDULA OFFICINALIS

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Mammicurine 880 injector voor intramammair gebruik

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Geit

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.25 millilitre(s) / 1.00 Ampul

Alleen beschikbaar in [English](#)
0.04 millilitre(s) / 1.00 Applicator

Alleen beschikbaar in [English](#)
0.25 millilitre(s) / 1.00 Applicator

Farmaceutische vorm:

Zalf voor intramammair gebruik

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Nederland

Package description:

Doos met 100 LDPE injectoren met een inhoud van 10 gram, met een LDPE kapje.
Doos met 50 LDPE injectoren met een inhoud van 10 gram, met een LDPE kapje.
Doos met 12 LDPE injectoren met een inhoud van 10 gram, met een LDPE kapje.
Doos met 4 LDPE injectoren met een inhoud van 10 gram, met een LDPE kapje.

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Medicines Evaluation Board

Marketing authorisation date:

27/07/2023

Productielocaties partijvrijgifte:

Bonapp

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Toelatingsnummer:

REG NL H 120295

Wijzigingsdatum status toelating:

10/10/2024

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Bijsluiter

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985616>