

DOLISOVET INTRAMAMMAIRE POMMADE INTRAMAMMAIRE

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

DOLISOVET INTRAMAMMAIRE POMMADE INTRAMAMMAIRE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku

søye

voksen hunnheit

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.08 gram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.05 gram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.08 gram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.05 gram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammarie, salve

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

ku

- Slakt. 0 dag
- Melk. no withdrawal period

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

-

søye

- Melk. no withdrawal period

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

- Slakt. 0 dag

-

voksen hunnheit

- Melk. no withdrawal period

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

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QV03AX

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Tilgjengelig i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Homøpatiske legemidler (Artikkel 19 i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boiron

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/03/2006

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boiron

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/7148822 6/2006

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/03/2011

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.