

Immulon Oraal, oplossing voor oraal gebruik bij rund, paard, varken, schaap, geit

Dopuszczony

- Coffeae semen tostum (extract), decoctum, DER 1 : 3,
Extraction solvent: water for injection
- PHOSPHORUS DIL. D6
- LACHESIS D8
- ECHINACEA ANGUSTIFOLIA D2

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Immulon Oraal, oplossing voor oraal gebruik bij rund, paard, varken, schaap, geit

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
50.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
15.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
20.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
15.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór doustny

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski szwedzki islandzki

Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

SaluVet GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

10/12/2013

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

SaluVet GmbH

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL H 114832

Data zmiany statusu pozwolenia:

6/10/2020

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.