

Mamil Phyt plus, injector voor intramammair gebruik voor runderen

Upoważniony

- Phytolacca
- BRYONIA
- CONIUM MACULATUM
- LACHESIS
- Atropa bella-donna

Product identification

Nazwa leku:

Mamil Phyt plus, injector voor intramammair gebruik voor runderen

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dowymieniowo

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Aplikator

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Aplikator

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Aplikator

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Aplikator

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Aplikator

Postać farmaceutyczna:

Maść dowymieniowa

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Feed Farm B.V.

Marketing authorisation date:

27/07/2023

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL H 114845

Data zmiany statusu pozwolenia:

6/10/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ulotka dla pacjenta

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985613>