

PHOSPHOR-HOMACCORD, injekcinis tirpalas

Autorizado

- PARIS QUADRIFOLIA D200
- PARIS QUADRIFOLIA D30
- PARIS QUADRIFOLIA D10
- PARIS QUADRIFOLIA D6
- ARGENTUM NITRICUM D200
- ARGENTUM NITRICUM D30
- ARGENTUM NITRICUM D10
- PHOSPHORUS D200
- PHOSPHORUS D30
- PHOSPHORUS D10

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

PHOSPHOR-HOMACCORD, injekcinis tirpalas

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
0.02 mililitro(s) / 1.00 Ampola

Disponível apenas em [inglês](#)
0.02 mililitro(s) / 1.00 Ampola

Disponível apenas em [inglês](#)

0.02 mililitro(s) / 1.00 Ampola

Disponível apenas em inglês

0.02 mililitro(s) / 1.00 Ampola

Disponível apenas em inglês

0.02 mililitro(s) / 1.00 Ampola

Disponível apenas em inglês

0.02 mililitro(s) / 1.00 Ampola

Disponível apenas em inglês

0.02 mililitro(s) / 1.00 Ampola

Disponível apenas em inglês

0.02 mililitro(s) / 1.00 Ampola

Disponível apenas em inglês

0.02 mililitro(s) / 1.00 Ampola

Disponível apenas em inglês

0.02 mililitro(s) / 1.00 Ampola

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QV03

Classificação quanto à dispensa:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Lituânia

Disponibilidade:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em lituano

Disponível apenas em lituano

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

23/03/2003

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/03/1538/001-002

Data da alteração do estado de autorização:

25/03/2008

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.