

DOLISOVET INTRAMAMMAIRE POMMADE INTRAMAMMAIRE

Ima dovoljenje
za promet

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

DOLISOVET INTRAMAMMAIRE POMMADE INTRAMAMMAIRE

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

krava

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English
0.08 gram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v English
0.05 gram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v English
0.08 gram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v English
0.05 gram(s) / 1.00 Brizga

Farmaceutska oblika:

Intramamarno mazilo

Karenca glede na pot uporabe:

Intramamarno dajanje:

-

krava

- Meat and offal. 0 day
- Milk. no withdrawal period

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

-

Sheep (ewe)

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 0 day

-

Goat (adult female)

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QV03AX

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

France

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Boiron

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

1/03/2006

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Boiron

Pristojni organ:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

FR/V/7148822 6/2006

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

1/03/2011

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.