

EUPHORBIIUM COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

Godkänd

- PULSATILLA PRATENSIS D2
- LUFFA OPERCULATA D6
- HYDRARGYRUM BIIODATUM D6
- MUCOSA NASALIS SUIS D8
- HEPAR SULFURIS D10
- ARGENTUM NITRICUM D10
- SINUSITIS NOSODE D13
- EUPHORBIIUM D4

Produkstens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

EUPHORBIIUM COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Nöt
Svin
Får
Get
Hund
Katt

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampull

Finns tillgänglig endast på engelska
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampull

Finns tillgänglig endast på engelska
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampull

Finns tillgänglig endast på engelska
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampull

Finns tillgänglig endast på engelska
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampull

Finns tillgänglig endast på engelska
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampull

Finns tillgänglig endast på engelska
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampull

Finns tillgänglig endast på engelska
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampull

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QV03

Receptstatus:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

Tillgänglig i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på litauiska

Finns tillgänglig endast på litauiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Godkännandedatum:

23/03/2003

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandennummer:

LT/2/03/1533/001-002

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/03/2008

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.