

Eurofit gel a.u.v. gels ievadīšanai tesmenī liellopiem

Godkänd

- PHYTOLACCA AMERICANA C30
- HEPAR SULFURIS C30
- ACIDUM SILICICUM C30
- SEPIA OFFICINALIS C30
- Thuja occidentalis C30
- Calcarea phosphorica C30
- PULSATILLA PRATENSIS C30
- Iodum C30
- PHOSPHORUS C9
- Baptisia tinctoria C9
- Echinacea C9
- ACIDUM NITRICUM C9
- Oenanthe aquatica C9
- ARNICA MONTANA C9
- BRYONIA C9

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Eurofit gel a.u.v. gels ievadīšanai tesmenī liellopiem

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

30.00 Centesimal potentisation / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på engelska

9.00 Centesimal potentisation / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på engelska

9.00 Centesimal potentisation / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på engelska

9.00 Centesimal potentisation / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på engelska

9.00 Centesimal potentisation / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på engelska

9.00 Centesimal potentisation / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på engelska

9.00 Centesimal potentisation / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på engelska

9.00 Centesimal potentisation / 1.00 Spruta

Läkemedelsform:

Intramammär gel

Karenstid per administreringsväg:

Intramammär användning:

-

Nöt (lakterande ko)

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QV03AX

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Lettland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dimedium Latvija AS

Godkännandedatum:

7/10/2011

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Dimedium Latvija AS

Ansvarig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

V/NRP/11/0058

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/10/2011

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.

Bipacksedel

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

Märkningstext

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