

BERBERIS HOMACCORD

Registrováno

- CITRULLUS COLOCYNTHIS D10
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D200
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D30
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D4
- BERBERIS VULGARIS D10
- BERBERIS VULGARIS D200
- BERBERIS VULGARIS D4
- VERATRUM ALBUM D10
- VERATRUM ALBUM D200
- VERATRUM ALBUM D30
- VERATRUM ALBUM D5

Identifikace přípravku

Název léčiva:

BERBERIS HOMACCORD

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Kuře

Okrasní ptáci

Pes

Koza

Ovce

Kůň

Kočka

Ryby

Hlodavci

Prase

Králík (v zájmovém chovu)

Cesta podání:

Perorální podání

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

20.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

20.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

20.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Popis balení:

Dostupné pouze v [Italian](#)

Dostupné pouze v [Italian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Datum registrace:

24/12/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

24/12/2014

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.