

BERBERIS HOMACCORD

Autoriseret

- 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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

BERBERIS HOMACCORD

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Høns

Prydfugl

Hund

Ged

Får

Hest

Kat

Fisk

Gnavere

Svin

Kanin, ikke beregnet til konsum

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

20.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

20.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

20.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

24/12/2014

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

24/12/2014

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.