

File downloaded on 2026-02-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/da/600000100039>

Pulsatilla D4, Flüssige Verdünnung zur Injektion

Autoriseret

- PULSATILLA PRATENSIS D4

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Pulsatilla D4, Flüssige Verdünnung zur Injektion

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Kalv

Hund

Ged

Får

Hest

Kat

Svin

Pattegris

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 millilitre(s) / 100.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [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 [German](#)
Kun tilgængelig på [German](#)
Kun tilgængelig på [German](#)
Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

ZIEGLER VetProducts GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

7/01/1998

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

31946.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

8/02/2011

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

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