

ENGYSTOL VETERINARIO

Zugelassen

- SULFUR D10
- SULFUR D4
- VINCETOXICUM HIRUNDINARIA D10
- VINCETOXICUM HIRUNDINARIA D30
- VINCETOXICUM HIRUNDINARIA D6

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ENGYSTOL VETERINARIO

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh

Rind

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [rumänisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#)

Ziervogel

Hund

Ziege

Mutterschaf

Schaf

Pferd

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

Katze

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Fisch

Nager

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

subkonjunktivale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zulassungsdatum:

30/10/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/10/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.