

Pyrogenium compositum oral

Autorisiert

- Pyrogenium nosode D15
- ARGENTUM METALLICUM D30
- LACHESIS MUTUS DIL. D8

Product identification

Name des Arzneimittels:

Pyrogenium compositum oral

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

zum Eingeben über das Futter

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

33.30 gram(s) / 10.30 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

33.30 gram(s) / 10.30 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

33.30 gram(s) / 10.30 millilitre(s)

Darreichungsform:

Tropfen zum Einnehmen, Lösung

Withdrawal period by route of administration:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Hund

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Katze

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

zum Eingeben über das Futter:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Hund

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Katze

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(ID3) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Braunglas) mit 100 Milliliter
(ID2) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Braunglas) mit 50 Milliliter
(ID1) 20 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Braunglas) mit 20 Milliliter

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

SaluVet GmbH

Marketing authorisation date:

11/11/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

SaluVet GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6505222.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/11/2005

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099877>