

Sascupreel ad us. vet.

Zugelassen

- ACONITUM NAPELLUS D6
- AMANITA MUSCARIA D4
- AMMONIUM BROMATUM D4
- ATROPINUM SULFURICUM D6
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D4
- CUPRUM SULFURICUM D6
- GELSEMIUM SEMPERVIRENS D6
- MAGNESIUM PHOSPHORICUM D6
- MATRICARIA RECUTITA D4
- PASSIFLORA INCARNATA D4
- VERATRUM ALBUM D6

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Sascupreel ad us. vet.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

56.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

14.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

28.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

28.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

28.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

14.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

28.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

28.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

14.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

28.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

28.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 500 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Tablettendose (Polypropylen) mit 500 Tablette, verschlossen mit Schraubdeckel (Polypropylen)

(ID1) 100 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Tablettendose (Polypropylen) mit 100 Tablette, verschlossen mit Stopfen (Polypropylen)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zulassungsdatum:

18/05/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zuständige Behörde:

Zulassungsnummer:

402474.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/05/2019

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage