

Nurexan ad us. vet. Tablette

Hunde, Katzen

Zugelassen

- AVENA SATIVA D2
- COFFEA ARABICA D12
- PASSIFLORA INCARNATA D2
- ZINCUM ISOVALERIANICUM D4

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nurexan ad us. vet. Tablette Hunde, Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
0.60 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch
0.60 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch
0.60 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch
0.60 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:

(ID5) 50 Tablette: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Dose (Polypropylen) mit 50 Tablette, verschlossen mit Stopfen (Polypropylen)

(ID6) 50 Tablette: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Dose (Polypropylen) mit 50 Tablette, verschlossen mit Schraubdeckel (Polypropylen)

(ID4) 500 Tablette: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Dose (Polypropylen) mit 500 Tablette, verschlossen mit Schraubdeckel (Polypropylen)

(ID3) 100 Tablette: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Dose (Polypropylen) mit 100 Tablette, verschlossen mit Schraubdeckel (Polypropylen)

(ID2) 500 Tablette: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Dose (Polypropylen) mit 500 Tablette, verschlossen mit Stopfen (Polypropylen)

(ID1) 100 Tablette: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Dose (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:

25/06/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402673.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/06/2020

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels