

Zeel ad us.vet. Tabletten

Zugelassen

- CARTILAGO ARTICULARIS SUIS (HAB, VORSCHRIFT 42A) D6
- FUNICULUS UMBILICALIS SUIS D6
- EMBRYO TOTALIS SUIS D6
- PLACENTA TOTALIS SUIS D6
- RHUS TOXICODENDRON D3
- ARNICA MONTANA D4
- SOLANUM DULCAMARA D3
- SYMPHYTUM OFFICINALE D8
- SANGUINARIA CANADENSIS D4
- SULFUR D6
- NADIDUM D6
- COENZYM A D6
- ACIDUM THIOCTICUM D6
- NATRIUM DIETHYLOXALACETICUM D6

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Zeel ad us.vet. Tabletten

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
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
15.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

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

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

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

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

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

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

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

Verfügbar nur in englisch

30.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

40.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

10.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

10.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

10.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

10.00 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:

(ID4) 100 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Tablettenröhrchen mit 100 Tablette

(ID3) 50 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Tablettenröhrchen mit 50 Tablette

(ID2) 250 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Tablettenröhrchen mit 250 Tablette

(ID1) 500 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Tablettenröhrchen mit 500 Tablette

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zulassungsdatum:

13/02/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400179.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/12/2009

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

Dokumente

Packungsbeilage