

Hormeel ad us. vet.

Zugelassen

- PULSATILLA PRATENSIS D4
- ACIDUM NITRICUM D4
- VIBURNUM OPULUS D3
- SEPIA OFFICINALIS D6
- CALCIUM CARBONICUM HAHNEMANNI D8
- STRYCHNOS IGNATII D6
- MYRISTICA FRAGRANS D6
- CAPSELLA BURSA-PASTORIS D3
- SENEIO NEMORENSIS D3
- CONYZA CANADENSIS D3
- CYCLAMEN PURPURASCENS D4
- MOSCHUS MOSCHIFERUS D6
- AQUILEGIA VULGARIS D4
- ORIGANUM MAJORANA D4
- CYPRIPIEDUM PARVIFLORUM VAR. PUBESCENS D8

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Hormeel 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
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:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.25 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.01 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.01 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.01 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.01 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.01 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 250 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 50 Ampulle (Glas) mit jeweils 5 Milliliter

(ID1) 25 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 Ampulle (Glas) mit jeweils 5 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zulassungsdatum:

24/07/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

23271.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/06/2014

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente