

Aconitum D4, Flüssige Verdünnung zur Injektion

Zugelassen

- ACONITUM NAPELLUS D4

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Aconitum D4, Flüssige Verdünnung zur Injektion

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Saugkalb
Hund
Ziege
Schaf
Pferd
Katze
Schwein
Ferkel

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
100.00 millilitre(s) / 100.00 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:

(ID4) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Injektionsflasche mit 50 Milliliter
(ID3) 20 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Injektionsflasche mit 20 Milliliter
(ID2) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Injektionsflasche mit 100 Milliliter
(ID1) 10 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Injektionsflasche mit 10 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

ZIEGLER VetProducts GmbH

Zulassungsdatum:

9/12/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

31934.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/03/2011

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

Dokumente

Packungsbeilage