

Bronheel ad us. vet.

Zugelassen

- ATROPA BELLA-DONNA D4
- BRYONIA D4
- HYOSCYAMUS NIGER D4
- KALIUM STIBYLTARTARICUM D4
- KREOSOTUM D5
- LOBARIA PULMONARIA D4
- LOBELIA INFLATA D4
- PSYCHOTRIA IPECACUANHA D4

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Bronheel 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](#)

Zieltierarten:

Rind

Hund

Ziege
Schaf
Pferd
Katze
Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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
60.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

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

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

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

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

Verfügbar nur in englisch
30.00 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

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

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zulassungsdatum:

16/01/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402299.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/01/2022

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage