

Belladonna-Homaccord ad us.vet.

Zugelassen

- ECHINACEA D10
- ATROPA BELLA-DONNA D30
- ECHINACEA D30
- ECHINACEA D200
- ATROPA BELLA-DONNA D4
- ATROPA BELLA-DONNA D10
- ATROPA BELLA-DONNA D200
- ATROPA BELLA-DONNA D1000

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Belladonna-Homaccord 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

Ziege

Schaf
Pferd
Katze
Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

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) 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:

17/02/1983

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

3040.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/03/2010

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