

Phosphor-Homaccord ad us.vet.

Zugelassen

- PHOSPHORUS D10
- PHOSPHORUS D30
- PHOSPHORUS D200
- ARGENTUM NITRICUM D10
- ARGENTUM NITRICUM D30
- ARGENTUM NITRICUM D200
- PARIS QUADRIFOLIA D6
- PARIS QUADRIFOLIA D10
- PARIS QUADRIFOLIA D30
- PARIS QUADRIFOLIA D200

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Phosphor-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](#)

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
20.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

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

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

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

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

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

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

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

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

Verfügbar nur in englisch
15.00 milligram(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:

15/06/1983

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

3174.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/03/2010

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

Dokumente

Packungsbeilage