

# 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](#)

**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

---

**Abgaberegelung:**

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage