

Zeel ad us.vet.

Zugelassen

- RHUS TOXICODENDRON D2
- SULFUR D6
- ARNICA MONTANA D3
- SANGUINARIA CANADENSIS D4
- SOLANUM DULCAMARA D3
- SYMPHYTUM OFFICINALE D6
- Placenta materna suis D6
- EMBRYO TOTALIS SUIS D6
- FUNICULUS UMBILICALIS SUIS D6
- CARTILAGO ARTICULARIS SUIS (HAB, VORSCHRIFT 42A) D6
- NATRIUM DIETHYLOXALACETICUM D8
- COENZYM A D8
- ACIDUM THIOCTICUM D8
- NADIDUM D8

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Zeel 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
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Pferd

Katze

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch tschechisch dänisch griechisch englisch lettisch
litauisch ungarisch rumänisch schwedisch

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
9.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

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

Verfügbar nur in englisch
7.50 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
5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 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:

13/05/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

17807.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/06/2014

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