

# Engystol ad us. vet.

Zugelassen

- SULFUR D4
- VINCETOXICUM HIRUNDINARIA D6
- VINCETOXICUM E CINERE D30
- SULFUR D10
- VINCETOXICUM HIRUNDINARIA D10
- VINCETOXICUM HIRUNDINARIA D30

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Engystol 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](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Hund

Schaf

Pferd

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
0.30 gram(s) / 100.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch  
0.60 gram(s) / 100.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch  
0.10 gram(s) / 100.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch  
0.30 gram(s) / 100.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch  
0.60 gram(s) / 100.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch  
0.60 gram(s) / 100.00 gram(s)

---

### **Darreichungsform:**

Verfügbar nur in spanisch englisch rumänisch

---

### **Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Deutschland

---

### **Packungsbeschreibung:**

(ID2) 30 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Tropfflasche (Braunglas) mit 30 Milliliter

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Tropfflasche (Braunglas) mit 100 Milliliter

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch schwedisch isländisch  
Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

14/02/1994

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

30624.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/07/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)