

Berberis-Homaccord ad us.vet.

Zugelassen

- BERBERIS VULGARIS D4
- BERBERIS VULGARIS D10
- BERBERIS VULGARIS D30
- BERBERIS VULGARIS D200
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D4
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D10
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D30
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D200
- VERATRUM ALBUM D5
- VERATRUM ALBUM D10
- VERATRUM ALBUM D30
- VERATRUM ALBUM D200

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Berberis-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

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

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)

Verfügbar nur in englisch

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Abgaberegelerung:

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:

7/01/1985

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

5447.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/06/2014

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