

BERBERIS HOMACCORD

Εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

BERBERIS HOMACCORD

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Κοτόπουλο

Καλλωπιστικά πτηνά

Σκύλος

Αίγα

Πρόβατο

Άλογο

Γάτα

Ψάρι

Τρωκτικό

Χοίρος

Κουνέλι που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

20.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

20.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

20.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

24/12/2014

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:
Biologische Heilmittel Heel GmbH

Αρμόδια αρχή:
Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:
Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:
24/12/2014

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Package Leaflet and Labelling

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.