

# ENGYSTOL, injekcinis tirpalas

Εγκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

ENGYSTOL, injekcinis tirpalas

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Άλογο

Βοοειδή

Χοίρος

Πρόβατο

Αίγα

Σκύλος

Γάτα

---

**Οδός χορήγησης:**

Υποδόρια χρήση

---

**Λεπτομέρειες προϊόντος**

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
0.03 millilitre(s) / 1.00 Φύσιγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
0.03 millilitre(s) / 1.00 Φύσιγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
0.03 millilitre(s) / 1.00 Φύσιγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
0.01 millilitre(s) / 1.00 Φύσιγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
0.02 millilitre(s) / 1.00 Φύσιγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
0.02 millilitre(s) / 1.00 Φύσιγγα

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QV03

---

**Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

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

---

**Διαθέσιμο σε:**

Lithuania

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά  
Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

23/03/2003

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

State Food And Veterinary Service

---

**Αριθμός έγκρισης:**

LT/2/03/1532/001-002

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

30/03/2026

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

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