

Nurexan LT ad us. vet. Tablette Pferd, Rinde, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze

Εξουσιοδοτημένο

- AVENA SATIVA D2
- COFFEA ARABICA D12
- PASSIFLORA INCARNATA D2
- ZINCUM ISOVALERIANICUM D4

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Nurexan LT ad us. vet. Tablette Pferd, Rinde, Schwein, Schaf, Ziege, Hund, Katze

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Σκύλος

Αίγα

Πρόβατο

Άλογο

Γάτα

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

0.60 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

0.60 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

0.60 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

0.60 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δισκίο

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

5/10/2023

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

V7012307.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

5/10/2023

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

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000112783>