

Humocarb formuliert 994 mg/g Pulver zum Eingeben für Rinder, Pferde, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Katzen und Ziervögel

Autorizado

- HUMIC ACIDS

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Humocarb formuliert 994 mg/g Pulver zum Eingeben für Rinder, Pferde, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Katzen und Ziervögel

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Porcino

Bovino

Perros

Gatos

Caprino

Aves ornamentales

Caballos

Vía de administración:

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
99.40 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Ovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Caprino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Milk. 0 Día
 - Meat and offal. 0 Día
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QA07BC30

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

WH Pharmawerk Weinboehla GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

2/03/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

WH Pharmawerk Weinboehla GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

3100170.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/03/2004

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.