

# ENGYSTOL VETERINARIO TABLETS

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

ENGYSTOL VETERINARIO TABLETS

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Aves

Aves ornamentales

Perros

Caprino

Ovino

Caballos

Gatos

Conejos  
Roedores  
Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
36.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)  
36.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)  
72.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)  
72.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)  
72.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

---

**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:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

6/11/2019

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

19/11/2020

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Package Leaflet and Labelling

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