

# Zeel-Tabletten für Tiere

Autorizado

- ACIDUM THIOCTICUM D6
- ARNICA MONTANA D4
- CARTILAGO SUIS D6
- COENZYM A D6
- EMBRYO TOTALIS SUIS D6
- FUNICULUS UMBILICALIS SUIS D6
- NADIDUM D6
- NATRIUM DIETHYLOXALACETICUM D6
- PLACENTA TOTALIS SUIS D6
- RHUS TOXICODENDRON D3
- SANGUINARIA CANADENSIS D4
- SOLANUM DULCAMARA D3
- SULFUR D6
- SYMPHYTUM OFFICINALE D8

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Zeel-Tabletten für Tiere

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino  
Perros  
Caprino  
Ovino  
Caballos  
Gatos  
Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

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

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

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

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

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

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en English

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en English

15.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en English

30.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en English

30.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en English

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en English

40.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en English

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

### **Forma farmacéutica:**

Comprimido

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía oral:**

- 

#### **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

- 

#### **Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

- 

#### **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

## **Caballos**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

•

## **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

---

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

QV03AX

---

### **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:**

Austria

---

### **Descripción del formato:**

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

11/12/2017

---

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

Biologische Heilmittel Heel GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número de autorización:**

838068

---

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

11/12/2017

---

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

## Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

at-puar-600000091672-np-zeeltaeblatten-de.pdf