

# CHELIDONIUM -HOMACCORD VETERINARIO

Autorizado

- ATROPA BELLA-DONNA D10
- ATROPA BELLA-DONNA D1000
- ATROPA BELLA-DONNA D200
- ATROPA BELLA-DONNA D30
- ATROPA BELLA-DONNA D4
- CHELIDONIUM MAJUS D10
- CHELIDONIUM MAJUS D200
- FEL TAURI D10
- FEL TAURI D200

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

CHELIDONIUM -HOMACCORD VETERINARIO

### **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](#)

**Especies de destino:**

Vacas

Bovino

Aves ornamentales

Perros

Caprino

Ovejas

Ovino

Caballos

Gatos

Conejos

Peces

Roedores

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía oral

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

15.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

15.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

15.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

15.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

15.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

30.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
30.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
5.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
5.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

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:**

30/10/2012

---

**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:**

4/10/2012

---

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.