

BERBERIS HOMACCORD

Autorizado

- CITRULLUS COLOCYNTHIS D10
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D200
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D30
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D4
- BERBERIS VULGARIS D10
- BERBERIS VULGARIS D200
- BERBERIS VULGARIS D4
- VERATRUM ALBUM D10
- VERATRUM ALBUM D200
- VERATRUM ALBUM D30
- VERATRUM ALBUM D5

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BERBERIS HOMACCORD

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](#)

Especies de destino:

Bovino

Pollos

Aves ornamentales

Perros

Caprino

Ovino

Caballos

Gatos

Peces

Roedores

Porcino

Conejos no destinados a consumo humano

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](#)

20.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 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)

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:

24/12/2014

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:

24/12/2014

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

Documentos

Package Leaflet and Labelling

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