

Pyrogenium compositum oral

Autorizado

- Pyrogenium nosode D15
- ARGENTUM METALLICUM D30
- LACHESIS MUTUS DIL. D8

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Pyrogenium compositum oral

Principio activo:

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:

Administración en agua de bebida

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

33.30 Gramo(s) / 10.30 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

33.30 Gramo(s) / 10.30 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

33.30 Gramo(s) / 10.30 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Gotas orales en solución

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Perros

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Gatos

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Administración en el alimento:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Perros

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Gatos

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

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

Descripción del formato:

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

SaluVet GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

11/11/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

SaluVet GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6505222.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/11/2005

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099877>