

Solidago compositum ad us.vet.

Autorizado

- SOLIDAGO VIRGAUREA D4
- BERBERIS VULGARIS D4
- VESICA URINARIA SUIS D8
- PYELON SUIS D10
- URETER SUIS D10
- URETHRA SUIS D10
- TEREBINTHINA LARICINA D6
- HYDRARGYRUM BICHLORATUM D8
- ARSENICUM ALBUM D12
- CUPRUM SULFURICUM D6
- BAROSMA D8
- HEPAR SULFURIS D10
- CAPSICUM ANNUUM D6
- ORTHOSIPHON ARISTATUS D6
- EQUISETUM HIEMALE DIL. D4
- LYTTA VESICATORIA D6
- APISINUM D8
- BAPTISIA TINCTORIA D4
- NATRIUM PYRUVICUM D10
- SMILAX D6
- ARGENTUM NITRICUM D6
- CHONDRODENDRON D6

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Solidago compositum ad us.vet.

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](#)

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:

Aves ornamentales

Perros

Gatos

Pequeños roedores

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
22.00 Miligramo(s) / 2.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
22.00 Miligramo(s) / 2.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
22.00 Miligramo(s) / 2.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
22.00 Miligramo(s) / 2.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
22.00 Miligramo(s) / 2.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
22.00 Miligramo(s) / 2.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
22.00 Miligramo(s) / 2.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
22.00 Miligramo(s) / 2.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
22.00 Miligramo(s) / 2.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
22.00 Miligramo(s) / 2.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
22.00 Miligramo(s) / 2.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
22.00 Miligramo(s) / 2.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
22.00 Miligramo(s) / 2.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
22.00 Miligramo(s) / 2.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
22.00 Miligramo(s) / 2.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
22.00 Miligramo(s) / 2.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

22.00 Miligramo(s) / 2.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

22.00 Miligramo(s) / 2.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

22.00 Miligramo(s) / 2.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

22.00 Miligramo(s) / 2.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

22.00 Miligramo(s) / 2.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

22.00 Miligramo(s) / 2.20 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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:

4/04/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

400801.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/07/2013

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