

Sascupreel ad us. vet.

Autorizado

- ACONITUM NAPELLUS D6
- AMANITA MUSCARIA D4
- AMMONIUM BROMATUM D4
- ATROPINUM SULFURICUM D6
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D4
- CUPRUM SULFURICUM D6
- GELSEMIUM SEMPERVIRENS D6
- MAGNESIUM PHOSPHORICUM D6
- MATRICARIA RECUTITA D4
- PASSIFLORA INCARNATA D4
- VERATRUM ALBUM D6

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Sascupreel 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](#)

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

56.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en English

14.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en English

28.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en English

28.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en English

28.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en English

14.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en English

28.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en English

28.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en English

14.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en English

28.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en English

28.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

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](#)

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:

18/05/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402474.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/05/2019

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099972>