

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
- MATRICARIA RECUTITA D4
- PASSIFLORA INCARNATA D4
- VERATRUM ALBUM D6
- MAGNESIUM PHOSPHORICUM DIL. D6 AQUOS.

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

Aves ornamentales

Perros

Caprino

Ovino

Caballos

Gatos

Pequeños roedores

Porcino

Conejos no destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 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)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 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)

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](#) [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:

27/02/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoridad responsable:

Número de autorización:

402473.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/02/2020

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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