

Engystol T ad us. vet.

Autorizado

- SULFUR D4
- SULFUR D4
- VINCETOXICUM E CINERE D30
- VINCETOXICUM HIRUNDINARIA D6
- VINCETOXICUM HIRUNDINARIA D6
- VINCETOXICUM HIRUNDINARIA D6

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Engystol T 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](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

36.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

36.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

12.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

72.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

72.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

72.00 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:

17/02/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402677.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/02/2020

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.