

Bronheel ad us. vet.

Autorizado

- ATROPA BELLA-DONNA D4
- BRYONIA D4
- HYOSCYAMUS NIGER D4
- KALIUM STIBYLTARTARICUM D4
- KREOSOTUM D5
- LOBARIA PULMONARIA D4
- LOBELIA INFLATA D4
- PSYCHOTRIA IPECACUANHA D4

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Bronheel 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](#)

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](#)
30.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)
60.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)
60.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)
30.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)
30.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)
30.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)
30.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)
30.00 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:

16/01/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402299.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/01/2022

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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