

Atropinum compositum ad us.vet.

Autorizado

- BRYONIA D4
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D4
- CUPRUM ACETICUM D4
- ACIDUM ARSENICOSUM D6
- VERATRUM ALBUM D4
- ATROPINUM SULFURICUM D4
- LYTITA VESICATORIA D6

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Atropinum 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](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caprino

Ovino

Caballos
Gatos
Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.50 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Gramo(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:

28/01/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

17757.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/06/2014

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