

Nux vomica-Homaccord

Veterinario

Autorizado

- STRYCHNOS NUX-VOMICA D30
- STRYCHNOS NUX-VOMICA D200
- STRYCHNOS NUX-VOMICA D15
- STRYCHNOS NUX-VOMICA D10
- STRYCHNOS NUX-VOMICA D4
- LYCOPODIUM CLAVATUM D1000
- LYCOPODIUM CLAVATUM D200
- LYCOPODIUM CLAVATUM D30
- LYCOPODIUM CLAVATUM D10
- LYCOPODIUM CLAVATUM D5
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D200
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D30
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D10
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D5
- BRYONIA D1000
- BRYONIA D200
- BRYONIA D30
- BRYONIA D15
- BRYONIA D10
- BRYONIA D6
- BRYONIA D4

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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](#)

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

Caprino

Caballos

Ovino

Porcino

Aves

Conejos

Peces

Perros

Gatos

Aves ornamentales

Pequeños roedores

Vía de administración:

Vía intramuscular e intravenosa

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en English

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en English

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en English

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en English

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en English

15.00 Miligramo(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en English

15.00 Miligramo(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en English

15.00 Miligramo(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en English

15.00 Miligramo(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en English

15.00 Miligramo(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en English

15.00 Miligramo(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en English

15.00 Miligramo(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en English

15.00 Miligramo(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en English

15.00 Miligramo(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en English

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Ampolla

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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:

17/01/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/01/2015

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