

NUX VOMICA-HOMACCORD USO VETERINARIO SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NUX VOMICA-HOMACCORD USO VETERINARIO SOLUCION INYECTABLE

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](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Caballos

Porcino

Perros

Gatos
Conejos
Aves ornamentales
Burros
Roedores

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa
Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
3.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
3.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
3.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
3.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
3.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
3.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
3.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
3.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja con 5 ampollas de 5 ml

Caja con 50 ampollas de 5 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Heel Espana S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

16/08/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2337 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/08/2011

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

es-PUAR-2337 esp-np-nux-vomica-homaccord-uso-veterinario-solucion-inyectable-es.pdf