

Zeel - Injektionslösung für Tiere

Autorisé

- ARNICA MONTANA D3
- CARTILAGO SUIS D6
- COENZYM A D8
- EMBRYO TOTALIS SUIS D6
- FUNICULUS UMBILICALIS SUIS D6
- NADIDUM D8
- PLACENTA TOTALIS SUIS D6
- SANGUINARIA CANADENSIS D4
- SOLANUM DULCAMARA D3
- SULFUR D6
- SYMPHYTUM OFFICINALE D6
- ACIDUM THIOCTICUM D8
- NATRIUM DIETHYLOXALACETICUM D8
- RHUS TOXICODENDRON D2

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Zeel - Injektionslösung für Tiere

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Cheval

Voie sous-cutanée

Disponible uniquement en Anglais

7.50 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

9.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraarticulaire:

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

Voie périarticulaire:

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

Voie sous-cutanée:

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QV03AX

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/07/2011

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

8-30109

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/07/2011

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

at-puar-600000091372-np-zeel-de.pdf