

ATROPINUM COMPOSITUM VETERINARIO

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ATROPINUM COMPOSITUM VETERINARIO

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](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache)

Bovins

Poulet

Oiseaux de volière

Chien

Chèvre

Mouton

Cheval

Chat

Lapin

Poisson

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Porc

Lapin (non producteur de denrées)

Mouton (brebis)

Voie d'administration:

Voie orale

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Italian

Disponible uniquement en Italian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Homeopathic Registration

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/12/2014

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

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/12/2014

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

Documents

Notice du conditionnement et étiquetage

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