

Bronheel ad us. vet.

Autorisé

- ATROPA BELLA-DONNA D4
- BRYONIA D4
- HYOSCYAMUS NIGER D4
- KALIUM STIBYLTARTARICUM D4
- KREOSOTUM D5
- LOBARIA PULMONARIA D4
- LOBELIA INFLATA D4
- PSYCHOTRIA IPECACUANHA D4

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Bronheel ad us. vet.

Substance active:

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](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Chèvre

Mouton

Cheval
Chat
Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

30.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais

60.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais

60.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais

30.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais

30.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais

30.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais

30.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais

30.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

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:

16/01/2017

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

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

402299.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/01/2022

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.

Notice

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100027>