

Nux vomica-Homaccord Veterinario

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nux vomica-Homaccord Veterinario

Nux vomica-Homaccord 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](#)
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](#)
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

Chèvre

Cheval

Mouton

Porc

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

Lapin

Poisson

Chien

Chat

Oiseaux de volière

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

Voie d'administration:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Portuguese](#)

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en [Anglais](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en [Anglais](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en [Anglais](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en [Anglais](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en [Anglais](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en [Anglais](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en [Anglais](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en Anglais

15.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en Anglais

15.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non 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:

17/01/2015

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:

17/01/2015

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