

ENGYSTOL VETERINARIO

Engedélyezett

- SULFUR D10
- SULFUR D4
- VINCETOXICUM HIRUNDINARIA D10
- VINCETOXICUM HIRUNDINARIA D30
- VINCETOXICUM HIRUNDINARIA D6

Termék azonosítása

Készítmény neve:

ENGYSTOL VETERINARIO

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tehén

szarvasmarha

madarak

díszmadarak

kutya

kecske

anyajuh

juh

ló
nem élelmiszertermelő ló
macska
nyúl
hal
rágcsálók
sertés

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás
Intramuscularis alkalmazás
Intravénás alkalmazás
Subcutan alkalmazás
Subconjunctivalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

30/10/2012

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

30/10/2012

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.