

Engystol-Tabletten für Tiere

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Engystol-Tabletten für Tiere

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Caprino

Ovino

Cavallo

Gatto

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

36.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in English

36.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in English

12.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in English

72.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in English

72.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in English

72.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QV03AX

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Medicinale omeopatico (Articolo 19 della Direttiva n°2019/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/12/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

839301

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/12/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

at-puar-600000091477-np-engystoeltaebletten-de.pdf