

HORMEEL, injekcinis tirpalas

Autorisert

- SENEIO NEMORENSIS SSP. FUCHSII D3
- ACIDUM NITRICUM D4
- Erigeron canadensis
- MOSCHUS MOSCHIFERUS D6
- VIBURNUM OPULUS D3
- PULSATILLA PRATENSIS D4
- CYCLAMEN PURPURASCENS D4
- STRYCHNOS IGNATII D6
- THLASPI BURSI PASTORIS, HERBA CUM FLORIBUS (Ø 50 %) D3
- AQUILEGIA VULGARIS D4
- CYPRIPIEDUM PARVIFLORUM VAR. PUBESCENS D8
- ORIGANUM MAJORANA D4
- MYRISTICA FRAGRANS D6
- SEPIA OFFICINALIS D6
- CALCIUM CARBONICUM HAHNEMANNI D8

Product identification

Legemidlets navn:

HORMEEL, injekcinis tirpalas

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i English

katt

Subkutan bruk

0.00 milliliter / 1.00 Ampulle

Tilgjengelig bare i English
0.00 milliliter / 1.00 Ampulle

Tilgjengelig bare i English
0.00 milliliter / 1.00 Ampulle

Tilgjengelig bare i English
0.00 milliliter / 1.00 Ampulle

Tilgjengelig bare i English
0.01 milliliter / 1.00 Ampulle

Tilgjengelig bare i English
0.01 milliliter / 1.00 Ampulle

Tilgjengelig bare i English
0.01 milliliter / 1.00 Ampulle

Tilgjengelig bare i English
0.01 milliliter / 1.00 Ampulle

Tilgjengelig bare i English
0.25 milliliter / 1.00 Ampulle

Tilgjengelig bare i English
0.01 milliliter / 1.00 Ampulle

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan bruk:

- **hoppe**
- **ku**
- **gris**
- **sau**
- **geit**
- **tispe**
- **katt**

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QV03

Utleveringsbestemmelser :

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

LT

Available in:

LT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Lithuanian

Tilgjengelig bare i Lithuanian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Homøpatiske legemidler (Artikkel 19 i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Marketing authorisation date:

23/03/2003

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/03/1534/001-002

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

25/03/2008

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

Documents

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099682>