

BELLADONNA-HOMACCORD, injekcinis tirpalas

Autorisert

- ECHINACEA D200
- ECHINACEA D30
- ECHINACEA D10
- ATROPA BELLA-DONNA D1000
- ATROPA BELLA-DONNA D200
- ATROPA BELLA-DONNA D30
- ATROPA BELLA-DONNA D10
- ATROPA BELLA-DONNA D4

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

BELLADONNA-HOMACCORD, injekcinis tirpalas

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

storfe
gris
sau
geit
hund
katt

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.03 milliliter / 1.00 Ampulle

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.03 milliliter / 1.00 Ampulle

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.03 milliliter / 1.00 Ampulle

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.03 milliliter / 1.00 Ampulle

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.03 milliliter / 1.00 Ampulle

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.03 milliliter / 1.00 Ampulle

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.03 milliliter / 1.00 Ampulle

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.03 milliliter / 1.00 Ampulle

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QV03

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Tilgjengelig i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/03/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/03/1528/001-002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/03/2008

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

RV1528.pdf