

Sascupreel T ad us. vet. Tablette Hund, Katze

Autorisert

- MAGNESIUM PHOSPHORICUM D6
- ATROPINUM SULFURICUM D6
- AMANITA MUSCARIA D4
- ACONITUM NAPELLUS D6
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D4
- VERATRUM ALBUM D6
- GELSEMIUM SEMPERVIRENS D6
- MATRICARIA RECUTITA D4
- PASSIFLORA INCARNATA D4
- CUPRUM SULFURICUM D6
- AMMONIUM BROMATUM D4

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Sascupreel T ad us. vet. Tablette Hund, Katze

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](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund
katt

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
28.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
28.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
14.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
56.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
28.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
28.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
28.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
14.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
28.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
14.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
28.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/09/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

V7012300.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/09/2023

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

Dokumenter

Package Leaflet

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