

# Zeel - Injektionslösung für Tiere

Dopuszczony

- ARNICA MONTANA D3
- CARTILAGO SUIS D6
- COENZYM A D8
- EMBRYO TOTALIS SUIS D6
- FUNICULUS UMBILICALIS SUIS D6
- NADIDUM D8
- PLACENTA TOTALIS SUIS D6
- SANGUINARIA CANADENSIS D4
- SOLANUM DULCAMARA D3
- SULFUR D6
- SYMPHYTUM OFFICINALE D6
- ACIDUM THIOCTICUM D8
- NATRIUM DIETHYLOXALACETICUM D8
- RHUS TOXICODENDRON D2

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Zeel - Injektionslösung für Tiere

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

#### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)  
Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

#### **Droga podania:**

Podanie dostawowe  
Podanie dożylne  
Podanie okołostawowe  
Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

#### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

7.50 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

9.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie dostawowe:**

- 

##### **Horse**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

#### **Podanie dożylne:**

- 

##### **Horse**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

#### **Podanie okołostawowe:**

-

**Horse**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

**Podanie podskórne:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**QV03AX

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

6/07/2011

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numer pozwolenia:**

8-30109

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

6/07/2011

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

at-puar-600000091372-np-zeel-de.pdf