

## Sascupreel ad us. vet.

Dopuszczony

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

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Sascupreel ad us. vet.

### **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

---

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński 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

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

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

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński grecki angielski łotewski litewski węgierski rumuński szwedzki

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 estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki Norwegian

---

### **Droga podania:**

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

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

Dostępne wyłącznie w angielski  
10.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
2.50 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  
2.50 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
2.50 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)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

### **Kategoria dostępności:**

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

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

27/02/2020

---

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

Biologische Heilmittel Heel GmbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numer pozwolenia:**

402473.00.00

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

27/02/2020

---

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

## Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

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

Charakterystyka produktu leczniczego

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