

Hormeel ad us. vet.

Dopuszczony

- PULSATILLA PRATENSIS D4
- ACIDUM NITRICUM D4
- VIBURNUM OPULUS D3
- SEPIA OFFICINALIS D6
- CALCIUM CARBONICUM HAHNEMANNI D8
- STRYCHNOS IGNATII D6
- MYRISTICA FRAGRANS D6
- CAPSELLA BURSA-PASTORIS D3
- SENECIO NEMORENSIS D3
- CONYZA CANADENSIS D3
- CYCLAMEN PURPURASCENS D4
- MOSCHUS MOSCHIFERUS D6
- AQUILEGIA VULGARIS D4
- ORIGANUM MAJORANA D4
- CYPRIPEDIUM PARVIFLORUM VAR. PUBESCENS D8

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Hormeel 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
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 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

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.25 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.01 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.01 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.01 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.01 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.01 gram(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 uprawnień:

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

Podmiot odpowiedzialny:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

24/07/1993

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

23271.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

30/06/2014

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

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