

Belladonna-Homaccord ad us.vet.

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Belladonna-Homaccord 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](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#)

Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w Angielski
25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski

25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [German](#)

Dostępne wyłącznie w [German](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

17/02/1983

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

3040.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

25/03/2010

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100035>