

Atropinum compositum ad us.vet.

Dopuszczony

- BRYONIA D4
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D4
- CUPRUM ACETICUM D4
- ACIDUM ARSENICOSUM D6
- VERATRUM ALBUM D4
- ATROPINUM SULFURICUM D4
- LYTTA VESICATORIA D6

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Atropinum compositum ad us.vet.

Substancja czynna:

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](#)
0.10 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.10 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.10 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.10 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.10 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.10 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 uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski szwedzki islandzki
Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

28/01/1993

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

17757.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

30/06/2014

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