

Zeel - Injektionslösung für Tiere

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Zeel - Injektionslösung für Tiere

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intra-articular
Via intravenosa
Via periarticular
Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
50.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
5.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
5.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
5.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
5.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

5.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

7.50 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

25.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

9.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

25.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

25.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intra-articular:

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

Via intravenosa:

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

Via periarticular:

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 hora

Via subcutânea:

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QV03AX

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

6/07/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

8-30109

Data da alteração do estado de autorização:

6/07/2011

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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