

Solidago compositum- Injektionslösung für Tiere

Autorizado

- ACIDUM ARSENICOSUM D12
- APISINUM D8
- ARGENTUM NITRICUM D6
- BAPTISIA TINCTORIA D4
- BAROSMA D8
- BERBERIS VULGARIS D4
- CAPSICUM ANNUUM D6
- CHONDRODENDRON D6
- CUPRUM SULFURICUM D6
- EQUISETUM HIEMALE D4
- HEPAR SULFURIS D10
- HYDRARGYRUM BICHLORATUM D8
- LYTTA VESICATORIA D6
- NATRIUM PYRUVICUM D10
- ORTHOSIPHON ARISTATUS D6
- PYELON SUIS D10
- SMILAX D6
- SOLIDAGO VIRGAUREA D4
- TEREBINTHINA LARICINA D6
- URETER SUIS D10
- URETHRA SUIS D10
- VESICA URINARIA SUIS D8

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Solidago compositum-Injektionslösung für Tiere

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio 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](#)

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](#)

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](#)

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

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [grego](#) [inglês](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [sueco](#)

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 intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
22.00 miligrama(s) / 2.20 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
22.00 miligrama(s) / 2.20 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

22.00 miligrama(s) / 2.20 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

22.00 miligrama(s) / 2.20 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

22.00 miligrama(s) / 2.20 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

22.00 miligrama(s) / 2.20 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

22.00 miligrama(s) / 2.20 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

22.00 miligrama(s) / 2.20 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

22.00 miligrama(s) / 2.20 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

22.00 miligrama(s) / 2.20 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

22.00 miligrama(s) / 2.20 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

22.00 miligrama(s) / 2.20 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

22.00 miligrama(s) / 2.20 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

22.00 miligrama(s) / 2.20 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

22.00 miligrama(s) / 2.20 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

22.00 miligrama(s) / 2.20 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

22.00 miligrama(s) / 2.20 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

22.00 miligrama(s) / 2.20 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

22.00 miligrama(s) / 2.20 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

22.00 miligrama(s) / 2.20 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

22.00 miligrama(s) / 2.20 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
22.00 miligrama(s) / 2.20 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

•

Cattle

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

•

Goat

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

•

Sheep

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

•

Horse

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

•

Rabbit

- Meat and offal. 0 dia

•

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Via intravenosa:

-

Cattle

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

-

Goat

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

-

Sheep

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

-

Horse

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

-

Rabbit

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

-

Cattle

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

-

Goat

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

-

Sheep

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

-

Horse

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

-

Rabbit

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

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

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:

4/11/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

839240

Data da alteração do estado de autorização:

4/11/2019

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

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

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.

at-puar-600000091451-np-soelidaegoe-de.pdf