

Avalun Fell - Globuli für Tiere

Autorizado

- BERBERIS VULGARIS D4
- NATRIUM CHLORATUM D6
- SULFUR D12

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Avalun Fell - Globuli für Tiere

Substância ativa:

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](#)

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

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
3.33 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
3.33 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
3.33 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Grânulos

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QV03AX

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não 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:

Hws-OTC-Service GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

28/11/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Marien-Apotheke Inhaber Dr. Clemens Reuther e.K.

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

838559

Data da alteração do estado de autorização:

28/11/2018

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-600000091460-np-aevaeluen-de.pdf