

Nurexan ad us. vet. Tablette

Hunde, Katzen

Autorizado

- AVENA SATIVA D2
- COFFEA ARABICA D12
- PASSIFLORA INCARNATA D2
- ZINCUM ISOVALERIANICUM D4

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nurexan ad us. vet. Tablette Hunde, Katzen

Substância ativa:

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 oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

0.60 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

0.60 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

0.60 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

0.60 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

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 italiano letão sueco islandês Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

25/06/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

402673.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

25/06/2020

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.