

Hormeel ad us. vet.

Autorizado

- PULSATILLA PRATENSIS D4
- ACIDUM NITRICUM D4
- VIBURNUM OPULUS D3
- SEPIA OFFICINALIS D6
- CALCIUM CARBONICUM HAHNEMANNI D8
- STRYCHNOS IGNATII D6
- MYRISTICA FRAGRANS D6
- CAPSELLA BURSA-PASTORIS D3
- SENEIO NEMORENSIS D3
- CONYZA CANADENSIS D3
- CYCLAMEN PURPURASCENS D4
- MOSCHUS MOSCHIFERUS D6
- AQUILEGIA VULGARIS D4
- ORIGANUM MAJORANA D4
- CYPRIPEDIUM PARVIFLORUM VAR. PUBESCENS D8

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Hormeel ad us. vet.

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](#)
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](#) [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](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
0.00 grama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.00 grama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.00 grama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.25 grama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.01 grama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.00 grama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.01 grama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.00 grama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.00 grama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.00 grama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.00 grama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.00 grama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.01 grama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.01 grama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.01 grama(s) / 5.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

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](#)

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:

24/07/1993

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:

23271.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

30/06/2014

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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