

ARNICA COMPOSITUM VETERINARIO

Autorizat

- BELLIS PERENNIS D2
- ECHINACEA D2
- HYPERICUM PERFORATUM D2
- MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI D6
- ACHILLEA MILLEFOLIUM D3
- ATROPA BELLA-DONNA D2
- CALENDULA OFFICINALIS D2
- ACONITUM NAPELLUS D2
- ARNICA MONTANA D2
- HEPAR SULFURIS D6
- MATRICARIA RECUTITA D3
- SYMPHYTUM OFFICINALE D6
- HAMAMELIS VIRGINIANA D1
- ECHINACEA PURPUREA D2

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ARNICA COMPOSITUM VETERINARIO

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Găină (găină ouătoare)

Găină

Păsări ornamentale

Câine

Capră

Oaie

Cal

Pisică

Iepure

Pești

Rozătoare

Porc

Calea de administrare:

Administrare orală

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Administrare intraarticulară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.50 miligram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.25 miligram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.50 miligram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

2.50 miligram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

5.00 miligram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

5.00 miligram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

5.00 miligram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

3.00 miligram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

5.00 miligram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

5.00 miligram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

5.00 miligram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

5.00 miligram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.50 miligram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.25 miligram(e) / 5.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Data autorizației de comercializare:

24/12/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

24/12/2014

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.