

BELLADONNA-HOMACCORD, injekcinis tirpalas

Autorizat

- ATROPA BELLA-DONNA D4
- ATROPA BELLA-DONNA D10
- ATROPA BELLA-DONNA D30
- ATROPA BELLA-DONNA D200
- ATROPA BELLA-DONNA D1000
- ECHINACEA D10
- ECHINACEA D30
- ECHINACEA D200

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

BELLADONNA-HOMACCORD, injekcinis tirpalas

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Bovine
Porc
Oaie
Capră
Câine
Pisică

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
0.03 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză
0.03 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză
0.03 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză
0.03 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză
0.03 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză
0.03 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză
0.03 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză
0.03 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QV03

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Lithuania

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Data autorizației de comercializare:

23/03/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/03/1528/001-002

Data modificării statusului autorizației:

25/03/2008

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

Documente

RV1528.pdf