

ENGYSTOL, injekcinis tirpalas

Autorizat

- SULFUR D4
- SULFUR D10
- VINCETOXICUM E CINERE D30
- VINCETOXICUM HIRUNDINARIA D30
- VINCETOXICUM HIRUNDINARIA D10
- VINCETOXICUM HIRUNDINARIA D6

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ENGYSTOL, 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](#)

Specia țintă:

Cal

Bovine

Porc

Oaie

Capră

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
0.02 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în [Engleză](#)
0.02 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în [Engleză](#)
0.01 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/2/03/1532/001-002

Data modificării statusului autorizației:

30/03/2026

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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.