

# Zeel - Injektionslösung für Tiere

Ima dovoljenje za promet

- ARNICA MONTANA D3
- CARTILAGO SUIS D6
- COENZYM A D8
- EMBRYO TOTALIS SUIS D6
- FUNICULUS UMBILICALIS SUIS D6
- NADIDUM D8
- PLACENTA TOTALIS SUIS D6
- SANGUINARIA CANADENSIS D4
- SOLANUM DULCAMARA D3
- SULFUR D6
- SYMPHYTUM OFFICINALE D6
- ACIDUM THIOCTICUM D8
- NATRIUM DIETHYLOXALACETICUM D8
- RHUS TOXICODENDRON D2

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Zeel - Injektionslösung für Tiere

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)  
Na voljo samo v [English](#)  
Na voljo samo v [English](#)  
Na voljo samo v [English](#)  
Na voljo samo v [English](#)  
Na voljo samo v [English](#)  
Na voljo samo v [English](#)  
Na voljo samo v [English](#)  
Na voljo samo v [English](#)

---

### **Ciljne živalske vrste:**

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Pot uporabe:**

Intraartikularna uporaba  
Intravenska uporaba  
Periartikularna uporaba  
Subkutana uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

7.50 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

9.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

25.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Intraartikularna uporaba:**

- 

#### **Horse**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

#### **Intravenska uporaba:**

- 

#### **Horse**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

**Periartikularna uporaba:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

**Subkutana uporaba:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**QV03AX

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**Na voljo samo v [German](#)Na voljo samo v [German](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

6/07/2011

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

---

**Pristojni organ:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

8-30109

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

6/07/2011

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

at-puar-600000091372-np-zeel-de.pdf