

HORMEEL, injekcinis tirpalas

Ni
odobreno

- CALCIUM CARBONICUM HAHNEMANNI D8
- SEPIA OFFICINALIS D6
- MYRISTICA FRAGRANS D6
- ORIGANUM MAJORANA D4
- CYPRIPIEDUM PARVIFLORUM VAR. PUBESCENS D8
- AQUILEGIA VULGARIS D4
- THLASPI BURSI PASTORIS, HERBA CUM FLORIBUS (Ø 50 %) D3
- STRYCHNOS IGNATII D6
- CYCLAMEN PURPURASCENS D4
- PULSATILLA PRATENSIS D4
- VIBURNUM OPULUS D3
- MOSCHUS MOSCHIFERUS D6
- Erigeron canadensis
- ACIDUM NITRICUM D4
- SENECIO NEMORENSIS SSP. FUCHSII D3

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

HORMEEL, injekcinis tirpalas

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](#)
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](#)

krava

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](#)

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

psice

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:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English
0.01 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.25 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.01 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.01 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.01 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.01 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.00 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.00 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.00 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.00 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.00 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.00 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.00 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.00 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.00 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

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

QV03

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

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 [Lithuanian](#)

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

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:

23/03/2003

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Pristojni organ:

State Food And Veterinary Service

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

LT/2/03/1534/001-002

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

25/03/2008

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

Dokumenti

Navodilo za uporabo

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