

Hormeel ad us. vet.

Ima dovoljenje za
promet

- PULSATILLA PRATENSIS D4
- ACIDUM NITRICUM D4
- VIBURNUM OPULUS D3
- SEPIA OFFICINALIS D6
- CALCIUM CARBONICUM HAHNEMANNI D8
- STRYCHNOS IGNATII D6
- MYRISTICA FRAGRANS D6
- CAPSELLA BURSA-PASTORIS D3
- SENEIO NEMORENSIS D3
- CONYZA CANADENSIS D3
- CYCLAMEN PURPURASCENS D4
- MOSCHUS MOSCHIFERUS D6
- AQUILEGIA VULGARIS D4
- ORIGANUM MAJORANA D4
- CYPRIPIEDIUM PARVIFLORUM VAR.
PUBESCENS D8

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Hormeel ad us. vet.

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](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

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](#)

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](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.25 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.01 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.01 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.00 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.01 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.01 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.01 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

24/07/1993

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Pristojni organ:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

23271.00.00

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

30/06/2014

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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