

Adrisin ad us. vet.

Ima dovoljenje za promet

- ACIDUM ARSENICOSUM D8
- ACIDUM FORMICICUM D8
- ACIDUM SULFURICUM D22
- ARCTIUM D8
- ARNICA MONTANA D6
- GRAPHITES D10
- HISTAMINUM DIHYDROCHLORICUM D8
- HISTAMINUM DIHYDROCHLORICUM D12
- HISTAMINUM DIHYDROCHLORICUM D22
- LEDUM PALUSTRE D8
- LYCOPODIUM CLAVATUM D6
- PIX LIQUIDA D10
- SELENIUM D12
- STIBIUM SULFURATUM NIGRUM D10
- STRYCHNOS IGNATII D6
- SULFUR D12
- TELLURIUM METALLICUM D10
- THUJA OCCIDENTALIS D6

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Adrisin 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](#)
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:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English

15.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v English

15.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v English

15.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v English

15.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v English

15.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v English

15.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v English

15.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v English

15.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v English

15.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v English

15.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v English

15.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v English

15.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v English

15.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v English

15.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v English

15.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v [English](#)
15.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v [English](#)
15.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v [English](#)
15.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Farmacevtska oblika:

Tableta

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](#)

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:

16/01/2017

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:

402287.00.00

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

5/12/2021

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Navodilo za uporabo

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