

Zeel ad us.vet.

Ima dovoljenje za
promet

- RHUS TOXICODENDRON D2
- SULFUR D6
- ARNICA MONTANA D3
- SANGUINARIA CANADENSIS D4
- SOLANUM DULCAMARA D3
- SYMPHYTUM OFFICINALE D6
- Placenta materna suis D6
- EMBRYO TOTALIS SUIS D6
- FUNICULUS UMBILICALIS SUIS D6
- CARTILAGO ARTICULARIS SUIS (HAB,
VORSCHRIFT 42A) D6
- NATRIUM DIETHYLOXALACETICUM D8
- COENZYM A D8
- ACIDUM THIOCTICUM D8
- NADIDUM D8

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Zeel 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](#)

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](#)

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](#) [Greek](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

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](#)
50.00 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](#)
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](#)
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)

Farmacevtska 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:

13/05/1993

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:

17807.00.00

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