

CHELIDONIUM -HOMACCORD VETERINARIO

Godkänd

- ATROPA BELLA-DONNA D10
- ATROPA BELLA-DONNA D1000
- ATROPA BELLA-DONNA D200
- ATROPA BELLA-DONNA D30
- ATROPA BELLA-DONNA D4
- CHELIDONIUM MAJUS D10
- CHELIDONIUM MAJUS D200
- FEL TAURI D10
- FEL TAURI D200

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

CHELIDONIUM -HOMACCORD VETERINARIO

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (ko)

Nöt

Burfågel

Hund

Get

Får (tacka)

Får

Häst

Katt

Kanin

Fisk

Gnagare

Svin

Administreringsväg:

Oral användning

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
15.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
30.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
30.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
5.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Homeopathic Registration

Innehavare av godkännande för försäljning:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Godkännandedatum:

30/10/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/10/2012

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.