

ATROPINUM COMPOSITUM VETERINARIO

Auktoriserad

- ATROPINUM SULFURICUM D4
- VERATRUM ALBUM D4
- ACIDUM ARSENICOSUM D6
- BRYONIA D4
- CITRULLUS COLOCYNTHIS D4
- CUPRUM ACETICUM D4
- LYTТА VESICATORIA D6

Product identification

Läkemedlets namn:

ATROPINUM COMPOSITUM VETERINARIO

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt (ko)

Nöt

Tamhöns

Burfågel

Hund
Get
Får
Häst
Katt
Kanin
Fisk
Gnagare
Svin
Kanin (ej avsedd för livsmedelsproduktion)
Får (tacka)

Administreringsväg:

Oral användning
Intramuskulär användning
Intravenös användning
Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Italien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på Italian

Finns tillgänglig endast på Italian

Additional information

Entitlement type:

Homeopathic Registration

Innehavare av godkännande för försäljning:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Marketing authorisation date:

24/12/2014

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:

24/12/2014

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

Documents

Bipacksedel och märkning

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093692>