

Belladonna-Homaccord ad us.vet.

Godkänd

- ECHINACEA D10
- ATROPA BELLA-DONNA D30
- ECHINACEA D30
- ECHINACEA D200
- ATROPA BELLA-DONNA D4
- ATROPA BELLA-DONNA D10
- ATROPA BELLA-DONNA D200
- ATROPA BELLA-DONNA D1000

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Belladonna-Homaccord ad us.vet.

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](#)

Djurslag:

Nöt

Get

Får
Häst
Katt
Svin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

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

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

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

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

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

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

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

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Homeopathic Registration

Innehavare av godkännande för försäljning:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Godkännandedatum:

17/02/1983

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

3040.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/03/2010

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