

ECHINACEA COMPOSITUM VETERINARIO

Zugelassen

- ARNICA MONTANA D6
- ACONITUM NAPELLUS D4
- BRYONIA D6
- HYDRARGYRUM BICHLORATUM D6
- LACHESIS D10
- PHOSPHORUS D8
- SULFUR D8
- ECHINACEA D3

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ECHINACEA COMPOSITUM VETERINARIO

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Huhn

Ziervogel

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Katze

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch tschechisch dänisch estnisch griechisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch ungarisch niederländisch rumänisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Fisch

Nager

Schwein

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch dänisch griechisch englisch italienisch lettisch litauisch ungarisch rumänisch finnisch Norwegian

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
500.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch schwedisch isländisch
Norwegian

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zulassungsdatum:

24/12/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/12/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.