

Phytolacca-logoplex injekció

Zugelassen

- ACIDUM SILICICUM D10
- ECHINACEA D4
- CALCIUM SULFURICUM D12
- BRYONIA CRETICA D8
- ATROPA BELLA-DONNA D6
- ARNICA MONTANA D6
- ACIDUM FORMICICUM D4
- Phytolacca americana D5

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Phytolacca-logoplex injekció

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

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in ungarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Medicus Partner Kft.

Zulassungsdatum:

8/12/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

TheraSelect GmbH

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/12/1997

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