

# ECHINACEA COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

Zugelassen

- ECHINACEA D30
- ACONITUM NAPELLUS D4
- SULFUR D8
- LACHESIS MUTUS D 10
- BRYONIA CRETICA D6
- HYDRARGYRUM BICHLORATUM D6
- PHOSPHORUS D8
- ARNICA MONTANA D6

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

ECHINACEA COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

---

### **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:**

Pferd

Rind  
Schwein  
Schaf  
Ziege  
Hund  
Katze

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
0.50 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch  
0.10 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch  
0.10 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch  
0.10 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch  
0.10 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch  
0.10 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch  
0.10 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch  
0.10 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QV03

---

**Abgaberegulung:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Litauen

---

**Verfügbar in:**

Litauen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

---

## 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:**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

23/03/2003

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

State Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

LT/2/03/1531/001-002

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/03/2008

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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