

# Echinacea compositum ad us.vet.

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Echinacea compositum ad us.vet.

---

### 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

Hund

Ziege  
Schaf  
Pferd  
Katze  
Schwein

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
0.10 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
0.10 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
0.10 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
0.10 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
0.10 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
0.10 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
0.10 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID2) 250 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 50 Ampulle (Glas) mit jeweils 5 Milliliter

(ID1) 25 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 Ampulle (Glas) mit jeweils 5 Milliliter

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

28/01/1993

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biologische Heilmittel Heel GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

17758.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/03/2010

---

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