

Echina-logoplex

Zugelassen

- LACHESIS MUTUS DIL. D8
- APIS MELLIFICA DIL. D4
- ACONITUM NAPELLUS DIL. D4
- ECHINACEA DIL D4

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Echina-logoplex

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.40 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.40 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 gram(s) / 10.00 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:

(ID4) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 100 Milliliter

(ID3) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 50 Milliliter

(ID2) 20 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 20 Milliliter

(ID1) 10 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 10 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Zulassungsdatum:

18/05/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400782.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/07/2013

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

Dokumente

Packungsbeilage