

Echinacea compositum ad us.vet.

Εγκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Echinacea compositum ad us.vet.

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Σκύλος
Αίγα
Πρόβατο
Άλογο
Γάτα
Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.10 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.10 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.10 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.10 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.10 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.10 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.10 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

28/01/1993

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

17758.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

25/03/2010

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet