

ECHINACEA COMPOSITUM VETERINARIO

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ECHINACEA COMPOSITUM VETERINARIO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Pollos
Aves ornamentales
Perros
Caprino
Ovino
Caballos
Gatos
Conejos
Peces
Roedores
Porcino
Caballos destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía oral
Vía intramuscular
Vía intravenosa
Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

24/12/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/12/2014

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.