

# Ginseng-logoplex inyección

Autorizado

- STROPHANTHUS GRATIS D3
- Symphytum officinale D1
- RUBIA TINCTORUM D6
- RHUS TOXICODENDRON D2
- Gelsemium sempervirens D1
- SOLANUM DULCAMARA D2
- CONIUM MACULATUM D2
- ANAMIRTA COCCULUS D2
- Bryonia D1
- ATROPA BELLA-DONNA D2
- ARNICA MONTANA D1
- ACONITUM NAPELLUS D2
- PANAX QUINQUEFOLIUS

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Ginseng-logoplex inyección

### **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](#)



2.70 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.70 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.70 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.70 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.70 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.70 Miligramo(s) / 1.00 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:**

Hungría

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Medicus Partner Kft.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/12/1997

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Cefak KG

---

**Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

8/12/1997

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)