

ECHINACEA COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

Autorizado

- ECHINACEA D30
- ACONITUM NAPELLUS D4
- SULFUR D8
- LACHESIS MUTUS D 10
- BRYONIA CRETICA D6
- HYDRARGYRUM BICHLORATUM D6
- PHOSPHORUS D8
- ARNICA MONTANA D6

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ECHINACEA COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

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:

Caballos

Bovino
Porcino
Ovino
Caprino
Perros
Gatos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.50 Mililitro(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Mililitro(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Mililitro(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Mililitro(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Mililitro(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Mililitro(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Mililitro(s) / 1.00 Ampolla

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Mililitro(s) / 1.00 Ampolla

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QV03

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Disponible en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

23/03/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/03/1531/001-002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/03/2008

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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