

Echinacea compositum ad us.vet.

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Echinacea compositum ad us.vet.

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

Perros

Caprino
Ovino
Caballos
Gatos
Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.50 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Gramo(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](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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:

28/01/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

17758.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/03/2010

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