

Viru-logoplex forte injección A.U.V.

Autorizado

- THUJA OCCIDENTALIS D6
- RUBIA TINCTORUM D6
- QUASSIA AMARA D4
- PULSATILLA PRATENSIS D4
- LYCOPODIUM CLAVATUM D4
- PANAX GINSENG D2
- ECHINACEA D4
- SOLANUM DULCAMARA D2
- CONIUM MACULATUM D4
- Coffea arabica D2
- CHINA D2
- BELLADONNA D4
- ACIDUM ARSENICOSUM D4
- ARNICA MONTANA D4
- ACONITUM NAPELLUS D4

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Viru-logoplex forte injección A.U.V.

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

Gatos

Vía intramuscular

Disponibile únicamente en English

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 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](#)

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:

TheraSelect GmbH

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