

Phytolacca-logoplex injekció

Autorisé

- ACIDUM SILICICUM D10
- ECHINACEA D4
- CALCIUM SULFURICUM D12
- BRYONIA CRETICA D8
- ATROPA BELLA-DONNA D6
- ARNICA MONTANA D6
- ACIDUM FORMICICUM D4
- Phytolacca americana D5

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Phytolacca-logoplex injekció

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Hongrie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Medicus Partner Kft.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/12/1997

Site(s) de libération des lots du produit fini:

TheraSelect GmbH

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/12/1997

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet