

ECHINACEA COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ECHINACEA COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

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:

Cheval

Bovins
Porc
Mouton
Chèvre
Chien
Chat

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
0.10 millilitre(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en Anglais
0.10 millilitre(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en Anglais
0.10 millilitre(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en Anglais
0.10 millilitre(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en Anglais
0.10 millilitre(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en Anglais
0.10 millilitre(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en Anglais
0.10 millilitre(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en Anglais
0.50 millilitre(s) / 1.00 Ampoule

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QV03

Conditions de délivrance:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Disponible en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Lithuanian

Disponible uniquement en Lithuanian

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:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/03/2003

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

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/03/1531/001-002

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/03/2008

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.