

Echinacea compositum ad us. vet.

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Echinacea compositum ad us. vet.

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

Oiseaux de volière

Chien

Mouton

Cheval

Chat

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
0.20 gram(s) / 10.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 gram(s) / 10.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
0.20 gram(s) / 10.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
0.20 gram(s) / 10.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
0.20 gram(s) / 10.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
0.20 gram(s) / 10.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
0.20 gram(s) / 10.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
0.20 gram(s) / 10.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Anglais](#) [Romanian](#)

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Homeopathic Registration

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/03/2004

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

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

31070.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/08/2011

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