

Echina-logoplex

Odobreno

- LACHESIS MUTUS DIL. D8
- APIS MELLIFICA DIL. D4
- ACONITUM NAPELLUS DIL. D4
- ECHINACEA DIL D4

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Echina-logoplex

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
1.00 gram / 10.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
0.40 gram / 10.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
0.40 gram / 10.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
1.00 gram / 10.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

18/05/2006

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Nadležno tijelo:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Broj odobrenja:

400782.00.00

Datum promjene statusa odobrenja:

20/07/2013

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.