

ECHINACEA COMPOSITUM VETERINARIO

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

ECHINACEA COMPOSITUM VETERINARIO

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

csirke
díszmadarak
kutya
kecske
juh
ló
macska
nyúl
hal
rágcsálók
sertés
élelmiszertermelő lovak

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás
Intramuscularis alkalmazás
Intravénás alkalmazás
Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereőség:

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

500.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

24/12/2014

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

24/12/2014

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.