

ECHINACEA COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

ECHINACEA COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

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:

ló

szarvasmarha
sertés
juh
kecske
kutya
macska

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
0.50 millilitre(s) / 1.00 Ampoule

Csak itt érhető el [English](#)
0.10 millilitre(s) / 1.00 Ampoule

Csak itt érhető el [English](#)
0.10 millilitre(s) / 1.00 Ampoule

Csak itt érhető el [English](#)
0.10 millilitre(s) / 1.00 Ampoule

Csak itt érhető el [English](#)
0.10 millilitre(s) / 1.00 Ampoule

Csak itt érhető el [English](#)
0.10 millilitre(s) / 1.00 Ampoule

Csak itt érhető el [English](#)
0.10 millilitre(s) / 1.00 Ampoule

Csak itt érhető el [English](#)
0.10 millilitre(s) / 1.00 Ampoule

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QV03

Rendelhetőség:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Elérhető:

Lithuania

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

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

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

23/03/2003

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Felelős hatóság:

State Food And Veterinary Service

Engedély száma:

LT/2/03/1531/001-002

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

25/03/2008

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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