

# 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](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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