

ECHINACEA COMPOSITUM VETERINARIO

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ECHINACEA COMPOSITUM VETERINARIO

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

polli
uccelli da gabbia e da voliera
Cane
Caprino
Ovino
Cavallo
Gatto
Coniglio
pesce
roditori
Suino
cavallo DPA

Via di somministrazione:

Uso orale
Uso intramuscolare
Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 5.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 5.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 5.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 5.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 5.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 5.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 5.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 5.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

50 FIALE DA 5 ML

5 FIALE DA 5 ML

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Homeopathic Registration

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/12/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/12/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Package Leaflet and Labelling