

Ginseng-logoplex injekció

Autorizzato

- STROPHANTHUS GRATIS D3
- Symphytum officinale D1
- RUBIA TINCTORUM D6
- RHUS TOXICODENDRON D2
- Gelsemium sempervirens D1
- SOLANUM DULCAMARA D2
- CONIUM MACULATUM D2
- ANAMIRTA COCCULUS D2
- Bryonia D1
- ATROPA BELLA-DONNA D2
- ARNICA MONTANA D1
- ACONITUM NAPELLUS D2
- PANAX QUINQUEFOLIUS

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Ginseng-logoplex injekció

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

Gatto

Uso intramuscolare

Disponibile solo in English

2.70 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.70 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.70 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.70 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.70 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.70 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Medicinale omeopatico (Articolo 19 della Direttiva n°2019/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Medicus Partner Kft.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/12/1997

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Cefak KG

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/12/1997

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