

ECHINACEA COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ECHINACEA COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

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:

Cavallo

bovini
Suino
Ovino
Caprino
Cane
Gatto

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
0.50 millilitro(i) / 1.00 Fiala

Disponibile solo in [English](#)
0.10 millilitro(i) / 1.00 Fiala

Disponibile solo in [English](#)
0.10 millilitro(i) / 1.00 Fiala

Disponibile solo in [English](#)
0.10 millilitro(i) / 1.00 Fiala

Disponibile solo in [English](#)
0.10 millilitro(i) / 1.00 Fiala

Disponibile solo in [English](#)
0.10 millilitro(i) / 1.00 Fiala

Disponibile solo in [English](#)
0.10 millilitro(i) / 1.00 Fiala

Disponibile solo in [English](#)
0.10 millilitro(i) / 1.00 Fiala

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QV03

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lituania

Disponibile in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

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:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/03/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/03/1531/001-002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/03/2008

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.