

# Derma-logoplex forte injekció

Igaliotas

- SOLANUM DULCAMARA D2
- ECHINACEA D1
- DAPHNE MEZEREUM D2

## Product identification

### **Vaisto pavadinimas:**

Derma-logoplex forte injekció

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Avis

Ožka

Žirgas

Kiaulė

Šuo

Katė

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

---

## Product details

### **Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Leisti į raumenis:**

- Galvijai
  - Avis
  - Ožka
  - Žirgas
  - Kiaulė
  - Šuo
  - Katė
- 

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Hungarian](#)

Pateikiama tik [Hungarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Medicus Partner Kft.

---

**Marketing authorisation date:**

8/12/1997

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Theraselect GmbH

---

**Atsakinga institucija:**

NEBIH

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

8/12/1997

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099351>