

Echina-logoplex

Awtorizzat

- LACHESIS MUTUS DIL. D8
- APIS MELLIFICA DIL. D4
- ACONITUM NAPELLUS DIL. D4
- ECHINACEA DIL D4

Product identification

Isem tal-mediċina:

Echina-logoplex

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

0.40 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

0.40 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [German](#)

Disponibbli biss fi [German](#)

Disponibbli biss fi [German](#)

Disponibbli biss fi [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Marketing authorisation date:

18/05/2006

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Autorità responsabili:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

400782.00.00

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

20/07/2013

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

Documents

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100062>