

Phytolacca-logoplex injectió

Toegelaten

- ACIDUM SILICICUM D10
- ECHINACEA D4
- CALCIUM SULFURICUM D12
- BRYONIA CRETICA D8
- ATROPA BELLA-DONNA D6
- ARNICA MONTANA D6
- ACIDUM FORMICICUM D4
- Phytolacca americana D5

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Phytolacca-logoplex injectió

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Hongarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Hongaars

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans Letlands Norwegian

Handelsvergunninghouder:

Medicus Partner Kft.

Handelsvergunningsdatum:

8/12/1997

Locaties fabrikanten vrijgifte:

TheraSelect GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

8/12/1997

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet