

# Echina-logoplex

Dopuszczony

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

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Echina-logoplex

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie podskórne

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
0.40 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
0.40 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

### **Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki Norwegian

---

### **Status pozwolenia:**

Valid

---

### **Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski  
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski szwedzki islandzki  
Norwegian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

18/05/2006

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numer pozwolenia:**

400782.00.00

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

20/07/2013

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.