

ECHINACEA COMPOSITUM VETERINARIO

Autorizado

- ARNICA MONTANA D6
- ACONITUM NAPELLUS D4
- BRYONIA D6
- HYDRARGYRUM BICHLORATUM D6
- LACHESIS D10
- PHOSPHORUS D8
- SULFUR D8
- ECHINACEA D3

Identificação do produto

Nome do medicamento:

ECHINACEA COMPOSITUM VETERINARIO

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#)

Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English Italian Latvian Lithuanian Hungarian Romanian Swedish Icelandic

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Danish Greek English Italian Latvian Lithuanian Hungarian Romanian Finnish Norwegian

Via de administração:

Via oral
Via intramuscular
Via intravenosa
Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
100.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
100.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
100.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
100.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
100.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
100.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
100.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
500.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

24/12/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data de alteração do estado de autorização:

24/12/2014

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093715>