

Ginseng-logoplex injekció

Autorizado

- STROPHANTHUS GRATIS D3
- Symphytum officinale D1
- RUBIA TINCTORUM D6
- RHUS TOXICODENDRON D2
- Gelsemium sempervirens D1
- SOLANUM DULCAMARA D2
- CONIUM MACULATUM D2
- ANAMIRTA COCCULUS D2
- Bryonia D1
- ATROPA BELLA-DONNA D2
- ARNICA MONTANA D1
- ACONITUM NAPELLUS D2
- PANAX QUINQUEFOLIUS

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Ginseng-logoplex injekció

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

0.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.70 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.70 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.70 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.70 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.70 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.70 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.70 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.70 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.70 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.70 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.70 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.70 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Medicus Partner Kft.

Data de autorização de introdução no mercado:

8/12/1997

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Cefak KG

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

8/12/1997

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet