

Viru-logoplex forte injección A.U.V.

Autorizado

- THUJA OCCIDENTALIS D6
- RUBIA TINCTORUM D6
- QUASSIA AMARA D4
- PULSATILLA PRATENSIS D4
- LYCOPODIUM CLAVATUM D4
- PANAX GINSENG D2
- ECHINACEA D4
- SOLANUM DULCAMARA D2
- CONIUM MACULATUM D4
- Coffea arabica D2
- CHINA D2
- BELLADONNA D4
- ACIDUM ARSENICOSUM D4
- ARNICA MONTANA D4
- ACONITUM NAPELLUS D4

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Viru-logoplex forte injección A.U.V.

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](#)

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
20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
20.00 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

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:

TheraSelect GmbH

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