

# Hepar-logoplex forte injekció

Autorizat

- STRYCHNOS NUX-VOMICA D6
- LACHESIS D8
- CHELIDONIUM MAJUS D4
- LOPHOPHYTUM LEANDRI D3

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Hepar-logoplex forte injekció

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Cal

Porc

Câine

Pisică

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
10.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

---

### Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### Status autorizație:

Valid

---

### Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

---

## Informații suplimentare

### Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Medicus Partner Kft.

---

**Data autorizației de comercializare:**

8/12/1997

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

TheraSelect GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

8/12/1997

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)