

Phytolacca-logoplex injekció

Autorizat

- ACIDUM SILICICUM D10
- ECHINACEA D4
- CALCIUM SULFURICUM D12
- BRYONIA CRETICA D8
- ATROPA BELLA-DONNA D6
- ARNICA MONTANA D6
- ACIDUM FORMICICUM D4
- Phytolacca americana D5

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Phytolacca-logoplex injekció

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

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](#)

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