

Ginseng-logoplex injekció

Godkänd

- STROPHANTHUS GRATUS 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Ginseng-logoplex injekció

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på engelska

Katt

Intramuskulär användning

Finns tillgänglig endast på engelska

2.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

2.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

2.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

2.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

2.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

2.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Ungern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på ungerska

Finns tillgänglig endast på ungerska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Medicus Partner Kft.

Godkännandedatum:

8/12/1997

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Cefak KG

Ansvarig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/12/1997

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet