

Lachesis/Argentum comp. PlantaVet

Zugelassen

- LACHESIS DIL. D11 AQUOS. (HAB, VS. 5B)
- Hepar sulfuris Dil. D11 aquos.
- ARGENTUM METALLICUM DIL. D29 AQUOS.
- ATROPA BELLADONNA EX HERBA FERM 33A DIL. D14 (HAB, VS. 33A)
- QUARZ DIL. D29 AQUOS.
- Mercurialis perennis ferm 34c D5

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Lachesis/Argentum comp. PlantaVet

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1) 10 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Ampulle (Glas) mit jeweils 1 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

SaluVet GmbH

Zulassungsdatum:

8/12/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Wala-Heilmittel GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6443053.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/12/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente