

Flor de piedra compositum

Autorisiert

- LACHESIS MUTUS DIL. D8
- Lophophytum leandri DIL. D4
- ECHINACEA D4
- ACIDUM ARSENICOSUM D4
- ACONITUM NAPELLUS D4

Product identification

Name des Arzneimittels:

Flor de piedra compositum

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

0.20 gram(s) / 10.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

0.20 gram(s) / 10.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

0.20 gram(s) / 10.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

0.20 gram(s) / 10.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

0.20 gram(s) / 10.00 gram(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(ID4) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Injektionsflasche (Glas) mit 100 Milliliter

(ID3) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Injektionsflasche (Glas) mit 50 Milliliter

(ID2) 20 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Injektionsflasche (Glas) mit 20 Milliliter

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

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Marketing authorisation date:

11/10/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401046.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/05/2015

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

Documents

Packungsbeilage

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099983>