

Flor de piedra-logoplex

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Flor de piedra-logoplex

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

0.25 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.25 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.25 gram(s) / 5.00 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

Packungsbeschreibung:

(ID1) 500 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 100 Ampulle (Glas) mit jeweils 5 Milliliter

(ID2) 25 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 Ampulle (Glas) mit jeweils 5 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

ZIEGLER VetProducts GmbH

Zulassungsdatum:

12/05/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

131430.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/07/2013

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

Dokumente

Packungsbeilage