

# Sabina-logoplex

Zugelassen

- LACHESIS MUTUS DIL. D8
- SECALE CORNUTUM DIL. D4
- Juniperus sabina Dil. D4
- SERENOA REPENS DIL. D4
- PULSATILLA PRATENSIS DIL. D4
- Coffea arabica Dil. D4

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Sabina-logoplex

### 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:

Rind

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Katze

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

0.20 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.20 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.20 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.20 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.20 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.20 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Abgaberegellung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

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

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

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

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

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch schwedisch isländisch  
Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

---

**Zulassungsdatum:**

17/05/2006

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

400784.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/07/2013

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage