

Lachesis/Argentum comp. PlantaVet

Εξουσιοδοτημένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Lachesis/Argentum comp. PlantaVet

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διαθέσιμο σε:

Germany

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

SaluVet GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

13/12/2005

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Wala-Heilmittel GmbH

Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

6500093.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

13/12/2005

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099910>