

# Lachesis/Argentum comp. PlantaVet

Autorizado

- 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

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Lachesis/Argentum comp. PlantaVet

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

Caballos

### Vía de administración:

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Gramo(s) / 10.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Gramo(s) / 10.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Gramo(s) / 10.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Gramo(s) / 10.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Gramo(s) / 10.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Gramo(s) / 10.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía subcutánea:

- 

#### **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

- 

#### **Caballos**

- Meat and offal. 0 Día
  - Milk. 0 Día
- 

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

SaluVet GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

13/12/2005

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Wala-Heilmittel GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

6500093.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

13/12/2005

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.