

Flor de piedra compositum

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Flor de piedra compositum

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Pequeños animales

Perros

Caprino

Ovino

Caballos

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.20 Gramo(s) / 10.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.20 Gramo(s) / 10.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.20 Gramo(s) / 10.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.20 Gramo(s) / 10.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.20 Gramo(s) / 10.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Titular de la autorización de comercialización:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Fecha de autorización de comercialización:

11/10/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

401046.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/05/2015

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

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