

Lachesis/Argentum comp. PlantaVet

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Lachesis/Argentum comp. PlantaVet

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

- Hond
 - Kat
-

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Duitsland

Available in:

Duitsland

Package description:

Alleen beschikbaar in [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Saluvet GmbH

Marketing authorisation date:

8/12/2005

Productielocaties partijvrijgifte:

Wala-Heilmittel GmbH

Wala-Heilmittel GmbH

Verantwoordelijke instantie:

BVL

Toelatingsnummer:

6443053.00.00

Wijzigingsdatum status toelating:

8/12/2005

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099914>