

Arnica-logoplex

Dopuszczony

- ATROPA BELLA-DONNA D4
- BELLIS PERENNIS D4
- ACHILLEA MILLEFOLIUM D5
- CALENDULA OFFICINALIS D4
- SYMPHYTUM OFFICINALE D8
- HYPERICUM PERFORATUM D4
- Mercurius solubilis Hahnemanni D8 aquos.
- ACONITUM NAPELLUS D4
- BRYONIA D4
- ARNICA MONTANA D4
- HAMAMELIS VIRGINIANA D3
- Hepar sulfuris D6 aquos.
- ECHINACEA D4
- RHUS TOXICODENDRON D6
- MATRICARIA RECUTITA D5

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Arnica-logoplex

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

0.50 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.25 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.50 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.50 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.50 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.30 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.30 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.30 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.50 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.50 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.10 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.50 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.50 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.50 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.50 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

ZIEGLER VetProducts GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

8/11/2007

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

129342.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/05/2015

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.