

Arnica-logoplex HT

Dopuszczony

Streukügelchen für Kleinnager,
Kaninchen (Heimtier), Frettchen,
Brieftauben, Ziervögel,
Terrarien-Tiere

- ARNICA MONTANA D4
- SYMPHYTUM OFFICINALE D8
- RUTA GRAVEOLENS D2
- RHUS TOXICODENDRON D6
- MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI D 8
- HYPERICUM PERFORATUM D4
- HEPAR SULFURIS D6
- HAMAMELIS VIRGINIANA D3
- ECHINACEA D4
- MATRICARIA RECUTITA D5
- CALENDULA OFFICINALIS D4
- BRYONIA D4
- BELLIS PERENNIS D4
- ATROPA BELLA-DONNA D4
- ACONITUM NAPELLUS D4
- ACHILLEA MILLEFOLIUM D5

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Arnica-logoplex HT Streukügelchen für Kleinnager, Kaninchen (Heimtier), Frettchen, Brieftauben, Ziervögel, Terrarien-Tiere

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

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
6.30 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
6.30 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
6.30 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
6.30 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
6.30 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
6.30 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
6.30 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
6.30 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
6.30 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
6.30 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
6.30 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
6.30 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
6.30 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
6.30 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
6.30 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
6.30 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Pigułki

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](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podmiot odpowiedzialny:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

15/06/2023

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

VF7012301

Data zmiany statusu pozwolenia:

15/06/2023

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.