

# 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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Lachesis/Argentum comp. PlantaVet

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
0.10 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
0.10 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
0.10 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
0.10 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
0.10 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
0.10 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**Disponibilidade:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [alemão](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

SaluVet GmbH

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

8/12/2005

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Wala-Heilmittel GmbH

---

### **Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Número da autorização:**

6443053.00.00

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

8/12/2005

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.