

Flor de piedra compositum

Autorizado

- LACHESIS MUTUS DIL. D8
- Lophophytum leandri DIL. D4
- ECHINACEA DIL D4
- ACIDUM ARSENICOSUM DIL. D 4
- ACONITUM NAPELLUS DIL. D4

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Flor de piedra compositum

Substância ativa:

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](#)
0.20 grama(s) / 10.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.20 grama(s) / 10.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.20 grama(s) / 10.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.20 grama(s) / 10.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.20 grama(s) / 10.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Titular da autorização de introdução no mercado:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Data de autorização de introdução no mercado:

17/05/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

400783.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

12/07/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.