

Sulfur-logoplex Ampullen

Autorizado

- SULFUR D6
- NATRIUM CHLORATUM D6
- Daphne mezereum D6

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Sulfur-logoplex Ampullen

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em English
0.25 grama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
0.10 grama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
0.10 grama(s) / 5.00 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 German

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Franz Ziegler e.K.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

15/04/2003

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:

31429.00.00

Data de alteração do estado de autorização:

28/09/2011

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100059>