

Lachesis/Argentum comp. PlantaVet

Ima dovoljenje za
promet

- 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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Lachesis/Argentum comp. PlantaVet

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Germany

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [German](#)

Dodatne informacije**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

SaluVet GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

8/12/2005

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Wala-Heilmittel GmbH

Pristojni organ:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

6443053.00.00

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

8/12/2005

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.