

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

## Dokumenti

Combined File of all Documents

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