

# Flor de piedra compositum

Ima dovoljenje za  
promet

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Flor de piedra compositum

### 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](#)

### 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](#)

0.20 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.20 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.20 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.20 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.20 gram(s) / 10.00 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](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

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

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

17/05/2006

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

---

**Pristojni organ:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

400783.00.00

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

12/07/2013

---

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

## Dokumenti

Navodilo za uporabo

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