

Arnica-logoplex

Ima dovoljenje za promet

- ATROPA BELLA-DONNA D4
- BELLIS PERENNIS D4
- ACHILLEA MILLEFOLIUM D5
- CALENDULA OFFICINALIS D4
- SYMPHYTUM OFFICINALE D8
- HYPERICUM PERFORATUM D4
- Mercurius solubilis Hahnemanni D8 aquos.
- ACONITUM NAPELLUS D4
- BRYONIA D4
- ARNICA MONTANA D4
- HAMAMELIS VIRGINIANA D3
- Hepar sulfuris D6 aquos.
- ECHINACEA D4
- RHUS TOXICODENDRON D6
- MATRICARIA RECUTITA D5

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Arnica-logoplex

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](#)
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](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

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](#)

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](#)

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

0.50 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.25 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.50 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.50 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.50 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.30 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.30 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.30 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.50 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.50 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.10 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.50 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.50 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.50 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.50 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 VetProducts GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

8/11/2007

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:

129342.00.00

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

21/05/2015

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

Dokumenti

Navodilo za uporabo

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