

# Lachesis-logoplex

Ima dovoljenje za promet

- PYROGENIUM NOSODE D8
- JUNIPERUS SABINA D3
- SEPIA OFFICINALIS D6
- PULSATILLA PRATENSIS D2
- LACHESIS MUTUS DIL. D8
- ECHINACEA D2

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Lachesis-logoplex

### Učinkovina:

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

0.20 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

0.10 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.40 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.10 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](#)

---

## 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:**

12/05/2006

---

**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:**

129341.00.00

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

23/08/2012

---

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). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.