

Lachesis D8, Flüssige Verdünnung zur Injektion

Разрешен

- LACHESIS MUTUS DIL. D8

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Lachesis D8, Flüssige Verdünnung zur Injektion

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

теле

куче

коза

овца

кон

котка

свиня

бозаещо прасе

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)
100.00 millilitre(s) / 100.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [German](#)

Налично само в [German](#)

Налично само в [German](#)

Налично само в [German](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Дата на разрешение за търговия:

12/02/1998

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

31951.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/02/2011

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100061>