

LACHESIS COMPOSITUM N, injekcinis tirpalas

Разрешен

- LACHESIS MUTUS D 10
- PYROGENIUM NOSODE D6
- JUNIPERUS SABINA D3
- ECHINACEA ANGUSTIFOLIA
- PULSATILLA PRATENSIS D2

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

LACHESIS COMPOSITUM N, injekcinis tirpalas

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

кобила

крава

свиня

овца

коза

кучка

котка

Начин на приложение:

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Ампула

Налично само на [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Ампула

Налично само на [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Ампула

Налично само на [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Ампула

Налично само на [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Ампула

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Подкожно приложение:

- кобила
 - крава
 - свиня
 - овца
 - коза
 - кучка
 - котка
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QV03

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

Lithuania

Описание на опаковката:

Налично само на [Lithuanian](#)

Налично само на [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Marketing authorisation date:

23/03/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на лиценза:

LT/2/03/1535/001-002

Дата на промяна в статуса на лиценза:

25/03/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100168>