

Laseptal-N

Разрешен

- LACHESIS DIL. D6
- Pyrogenium-Nosode D13
- ECHINACEA D2

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Laseptal-N

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

коза

овца

кон

котка

свиня

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

•

говеда

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

коза

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

овца

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

кон

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

свиня

- Meat and offal. 0 day

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Dr. Assmann Veterinaerspezialitaeten GmbH

Дата на разрешение за търговия:

27/09/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Deutsche Homoeopathie-Union DHU-Arzneimittel GmbH & Co. KG

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

6402632.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/09/2005

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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