

Lachesis-logoplex

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Lachesis-logoplex

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hund

Ged

Får

Hest

Kat

Svin

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.10 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.40 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.10 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.20 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.20 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.20 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

ZIEGLER VetProducts GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

12/05/2006

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

129341.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/08/2012

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.