

Lactovetsan-S

Ikke autoriseret

- ASA FOETIDA D4
- PULSATILLA PRATENSIS D2
- PHYTOLACCA AMERICANA D4

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Lactovetsan-S

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Hund

Kat

Hest

Får

Kvæg

Ged

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

150.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag

•

Hest

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Ged

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

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](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

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

Dato for markedsføringstilladelse:

17/12/2003

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

6402796.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

7/12/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet