

Lachesis compositum N ad us. vet.

Zugelassen

- PYROGENIUM NOSODE D6
- JUNIPERUS SABINA D3
- PULSATILLA PRATENSIS D2
- LACHESIS D6
- ECHINACEA D1

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Lachesis compositum N ad us. vet.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

created in error (ID21): 1 äußeres Behältnis mit 1 Information nicht vorhanden (-) mit 0 keine Angabe (0.0 keine Angabe)

(ID11): 1 äußeres Behältnis mit 1 Information nicht vorhanden (-) mit 0 keine Angabe (0.0 keine Angabe)

(ID1): 1 äußeres Behältnis mit 1 Ampulle (Glas) mit 5 Milliliter (5.0 Milliliter)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch schwedisch isländisch
Norwegian

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zulassungsdatum:

15/04/1998

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

31781.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/11/2010

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