

Lachesis D8, Flüssige Verdünnung zur Injektion

Autorisiert

- LACHESIS MUTUS DIL. D8

Product identification

Name des Arzneimittels:

Lachesis D8, Flüssige Verdünnung zur Injektion

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind
Saugkalb
Hund
Ziege
Schaf
Pferd
Katze
Schwein
Saugferkel

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
100.00 millilitre(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(ID4) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Injektionsflasche mit 50 Milliliter

(ID3) 20 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Injektionsflasche mit 20 Milliliter

(ID2) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Injektionsflasche mit 100 Milliliter

(ID1) 10 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Injektionsflasche mit 10 Milliliter

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Franz Ziegler e.K.

Marketing authorisation date:

12/02/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

31951.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/02/2011

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

Documents

Packungsbeilage

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100061>