

Lactovetsan-S

Nicht autorisiert

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Lactovetsan-S

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Hund

Katze

Pferd

Schaf

Rind

Ziege

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

150.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - Milch. 0 Tag
-

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID3) 250 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 50 Ampulle (Glas) mit jeweils 5 Milliliter

(ID2) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 20 Ampulle (Glas) mit jeweils 5 Milliliter

(ID1) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Ampulle (Glas) mit jeweils 5 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

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

Zulassungsdatum:

17/12/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6402796.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/12/2021

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