

# Lachesis D8 ad us.vet.

No autorizado

- LACHESIS MUTUS DIL. D8

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Lachesis D8 ad us.vet.

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino  
Terberos  
Perros  
Caprino  
Ovino  
Caballos  
Gatos  
Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Mililitro(s) / 5.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

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

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

19/10/2000

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

400424.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

7/12/2021

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)