

Lachesis D8, Flüssige Verdünnung zur Injektion

Autorizado

- LACHESIS MUTUS DIL. D8

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Lachesis D8, Flüssige Verdünnung zur Injektion

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Terneros

Perros

Caprino

Ovino

Caballos

Gatos

Porcino

Lechones lactantes

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Mililitro(s) / 100.00 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:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)
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:

ZIEGLER VetProducts GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

12/02/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

31951.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/02/2011

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.