

# Lactovetsan-S

No autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Lactovetsan-S

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Porcino

Perros

Gatos

Caballos

Ovino

Bovino

Caprino

---

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
50.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
50.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
150.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía subcutánea:**

- 

#### **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

#### **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

#### **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

#### **Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

---

**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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

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

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

17/12/2003

---

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

Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

6402796.00.00

---

**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)