

Laseptal-N

Autorizado

- LACHESIS DIL. D6
- Pyrogenium-Nosode D13
- ECHINACEA D2

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Laseptal-N

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caprino

Ovino

Caballos

Gatos

Porcino

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](#)
50.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Caprino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 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:

Autorizado

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:

Dr. Assmann Veterinaerspezialitaeten GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

27/09/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

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

Autoridad responsable:

Número de autorización:

6402632.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/09/2005

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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