

LACHESIS COMPOSITUM N, injekcinis tirpalas

Autorisé

- LACHESIS MUTUS D 10
- PYROGENIUM NOSODE D6
- JUNIPERUS SABINA D3
- ECHINACEA ANGUSTIFOLIA
- PULSATILLA PRATENSIS D2

Identification du produit

Dénomination du médicament:

LACHESIS COMPOSITUM N, injekcinis tirpalas

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval (jument)

Bovin (vache)

Porc

Mouton

Chèvre

Chien (chienne)

Chat

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en [Anglais](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en [Anglais](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en [Anglais](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponible uniquement en [Anglais](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QV03

Conditions de délivrance:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Disponible en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/03/2003

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/03/1535/001-002

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/03/2008

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.