

Laseptal-N

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Laseptal-N

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

kutya

kecske

juh

ló

macska

sertés

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

kecske

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

juh

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

ló

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

sértés

- Meat and offal. 0 day

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Dr. Assmann Veterinaerspezialitaeten GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

27/09/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

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

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

6402632.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

27/09/2005

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.