

LACHESIS COMPOSITUM N, injekcinis tirpalas

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

LACHESIS COMPOSITUM N, injekcinis tirpalas

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Merries

Koeien

Varken

Schaap

Geit

Teven

Kat

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Ampul

Alleen beschikbaar in [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Ampul

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Ampul

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Ampul

Alleen beschikbaar in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Ampul

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

- **Merries**
 - **Koeien**
 - **Varken**
 - **Schaap**
 - **Geit**
 - **Teven**
 - **Kat**
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QV03

Afleverstatus:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Litouwen

Available in:

Litouwen

Package description:

Alleen beschikbaar in [Lithuanian](#)

Alleen beschikbaar in [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Marketing authorisation date:

23/03/2003

Productielocaties partijvrijgifte:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Toelatingsnummer:

LT/2/03/1535/001-002

Wijzigingsdatum status toelating:

25/03/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100168>