

Lactovetsan-S

Niet gemachtigd

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Lactovetsan-S

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Hond

Kat

Paard

Schaap

Rund

Geit

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
150.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

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

Handelsvergunningsdatum:

17/12/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

6402796.00.00

Datum toelatingswijziging:

7/12/2021

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet