

Lactovetsan-S

Ikke autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Lactovetsan-S

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

hund

katt

hest

sau

storfe

geit

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
50.00 milligram / 5.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
50.00 milligram / 5.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
150.00 milligram / 5.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

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

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/12/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

6402796.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/12/2021

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet