

LACHESIS COMPOSITUM N, injekcinis tirpalas

Upoważniony

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

Product identification

Nazwa leku:

LACHESIS COMPOSITUM N, injekcinis tirpalas

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie podskórne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski
200.00 milligram(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w Angielski
200.00 milligram(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w Angielski
100.00 milligram(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w Angielski
100.00 milligram(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w Angielski
50.00 milligram(s) / 1.00 Ampułka

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Podanie podskórne:

- **Horse (mare)**

- **Cattle (cow)**
- **Pig**
- **Sheep**
- **Goat**
- **Dog (bitch)**
- **Cat**

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QV03

Status prawny dostawy:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Lithuania

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Marketing authorisation date:

23/03/2003

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

LT/2/03/1535/001-002

Data zmiany statusu pozwolenia:

25/03/2008

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

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