

Autorizado

Lyphosot ad us. vet. Flüssige Verdünnung zur Injektion für Hund, Katze, kleine Heimtiere (Kleinnager, Kaninchen, Ziervögel), Pferd, Rind, Schwein, Schaf und Ziege

- ARANEA DIADEMA D6
- CALCIUM PHOSPHORICUM D12
- EQUISETUM HIEMALE DIL. D4
- FERRUM IODATUM D12
- FUMARIA OFFICINALIS D4
- GENTIANA LUTEA D5
- GERANIUM ROBERTIANUM D4
- LEVOTHYROXINUM D12
- MYOSOTIS ARVENSIS D3
- NASTURTIUM OFFICINALE D4
- NATRIUM SULFURICUM D4
- PINUS SYLVESTRIS D4
- SCROPHULARIA NODOSA D3
- SMILAX D6
- TEUCRIUM SCORODONIA D3
- VERONICA OFFICINALIS D3

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Lyphosot ad us. vet. Flüssige Verdünnung zur Injektion für Hund, Katze, kleine Heimtiere (Kleinnager, Kaninchen, Ziervögel), Pferd, Rind, Schwein, Schaf und Ziege

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês grego inglês letão lituano húngaro romeno sueco

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco Norwegian

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

2.50 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.50 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.50 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.50 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.50 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.50 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.50 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.50 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.50 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.50 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.50 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.50 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.50 miligrama(s) / 5.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

24/01/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

401921.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

5/07/2018

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.