

File downloaded on 2026-07-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000099994>

Lachesis D8 ad us.vet.

Neautorizat

- LACHESIS MUTUS DIL. D8

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Lachesis D8 ad us.vet.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Vițel

Câine

Capră

Oaie

Cal

Pisică

Porc

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 mililitru(i) / 5.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

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

Data autorizației de comercializare:

19/10/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

400424.00.00

Data modificării statusului autorizației:

7/12/2021

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet