

File downloaded on 2026-04-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000100061>

Lachesis D8, Flüssige Verdünnung zur Injektion

Autorizat

- LACHESIS MUTUS DIL. D8

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Lachesis D8, Flüssige Verdünnung zur Injektion

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Vițel

Câine

Capră

Oaie

Cal

Pisică

Porc

Purcel sugar

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
100.00 mililitru(i) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

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](#)
Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

ZIEGLER VetProducts GmbH

Data autorizației de comercializare:

12/02/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

ZIEGLER GmbH Homoeopathika ad us. vet.

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

31951.00.00

Data modificării statusului autorizației:

16/02/2011

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

Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.