

LACHESIS COMPOSITUM N, injecinis tirpalas

Autorizat

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

Product identification

Denumirea medicamentului:

LACHESIS COMPOSITUM N, injecinis tirpalas

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Cal (lapă)

Bovine (vacă)

Porc

Oaie

Capră

Câine (cățea)

Pisică

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Ampoule

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare subcutanată:

- Cal (lapă)
 - Bovine (vacă)
 - Porc
 - Oaie
 - Capră
 - Câine (cățea)
 - Pisică
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QV03

Statusul legal privind aprovizionarea :

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Lithuania

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lithuanian](#)

Disponibile numai în [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Marketing authorisation date:

23/03/2003

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/03/1535/001-002

Data modificării statusului autorizației:

25/03/2008

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

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