

Laseptal-N

Autorizat

- LACHESIS DIL. D6
- Pyrogenium-Nosode D13
- ECHINACEA D2

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Laseptal-N

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Câine

Capră

Oaie

Cal

Pisică

Porc

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
50.00 miligram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
50.00 miligram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
50.00 miligram(e) / 5.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

•

Bovine

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

•

Capră

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

•

Oaie

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

•

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

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](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dr. Assmann Veterinaerspezialitaeten GmbH

Data autorizației de comercializare:

27/09/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biokanol Pharma GmbH

Autoritatea responsabilă:

Numărul autorizației:

6402632.00.00

Data modificării statusului autorizației:

27/09/2005

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.