

Pulmo/Bryonia comp. PlantaVet

Разрешен

- BRYONIA CRETICA FERM 33B DIL. D5
- Kalium stibyltartaricum D7
- PULMO BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41A)
- VIVIANIT DIL. D7

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Pulmo/Bryonia comp. PlantaVet

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

кон

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Подкожно приложение:

• **говеда**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

• **кон**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Интрамускулно приложение:

• **говеда**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

• **кон**

- Milk. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
-

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Germany

Описание на опаковката:

Налично само на [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Saluvet GmbH

Marketing authorisation date:

20/12/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Wala-Heilmittel GmbH

Wala-Heilmittel GmbH

Отговорен орган:

BVL

Номер на лиценза:

6500377.00.00

Дата на промяна в статуса на лиценза:

20/12/2005

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099838>