

Nux vomica comp. PlantaVet

Разрешен

- RENES BOVIS GL DIL. D6 (HAB, VS. 41A)
- NICOTIANA TABACUM E FOLIIS FERM 33B DIL. D9 (HAB, VS. 33B)
- STRYCHNOS NUX-VOMICA E SEMINE FERM 35B DIL. D7 (HAB, VS. 35B)
- MATRICARIA RECUTITA D2
- CARBO VEGETABILIS DIL. D19 AQUOS.

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nux vomica comp. PlantaVet

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

заек

морско свинче

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

заек

- Meat and offal. 0 day

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Germany

Описание на опаковката:

Налично само в Немски

Допълнителна информация**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

SaluVet GmbH

Дата на разрешение за търговия:

27/12/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Wala-Heilmittel GmbH

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

6442906.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/12/2005

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.