

Articulatio comp. PlantaVet

Разрешен

- PERIOSTEUM BOVIS GL DIL. D15 (HAB, VS. 41B)
- TENDO BOVIS GL DIL. D4 (HAB, VS. 41B)
- ARTICULATIO TALOCRURALIS BOVIS GL DIL. D8 (HAB, VS. 41B)
- ARTICULATIO TALOCRURALIS BOVIS GL DIL. D4 (HAB, VS. 41B)
- ARTICULATIO SUBTALARIS BOVIS GL DIL. D8 (HAB, VS. 41B)
- ARTICULATIO SUBTALARIS BOVIS GL DIL. D4 (HAB, VS. 41B)
- NERVUS ISCHIADICUS BOVIS GL DIL. D4 (HAB, VS. 41A)
- Arnica montana ex planta tota D4
- ALLIUM CEPA D2
- Symphytum officinale D1
- Stannum metallicum D13

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Articulatio comp. PlantaVet

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [Английски](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [Английски](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [Английски](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [Английски](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [Английски](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [Английски](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [Английски](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [Английски](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [Английски](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [Английски](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

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:

23/12/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Wala-Heilmittel GmbH

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:6442444.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:23/12/2005

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

Документи

Листовка

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