

Larynx/Levisticum comp. PlantaVet

Разрешен

- LEVISTICUM OFFICINALE E RADICE FERM 33C DIL. D5 (HAB, VS. 33C)
- NERVUS VAGUS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- LARYNX BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41B)
- NERVUS LARYNGEUS SUPERIOR BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- NERVUS LARYNGEUS RECURRENS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Larynx/Levisticum comp. PlantaVet

Активно вещество:

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:

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

кон

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

•

кон

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски

Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

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:

6442763.00.00

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