

Hepar comp. N PlantaVet

Разрешен

- Mesenchym suis GI Dil. D5
- KALIUM CARBONICUM E CINERE FAGI SILVATICAE DIL. D5
AQUOS. (HAB, VS. 5B)
- CICHORIUM INTYBUS E PLANTA TOTA FERM 33C DIL. D5
(HAB, VS. 33C)
- ANAGALLIS ARVENSIS E PLANTA TOTA FERM 33B DIL. D4
(HAB, VS. 33B)
- Hepar bovis D5
- TARAXACUM OFFICINALE D4
- SILYBUM MARIANUM D4

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Hepar comp. N PlantaVet

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в English

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Налично само в English

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Налично само в English

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Налично само в English

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Налично само в English

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Налично само в English

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Налично само в English

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Подкожно приложение:**

•

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

кОН

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Режим на отпускане:

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

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

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

Наличен в:

Germany

Описание на опаковката:

Налично само в [German](#)

Налично само в [German](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

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

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

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

Притежател на разрешение за търговия:

SaluVet GmbH

Дата на разрешение за търговия:

17/12/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Wala-Heilmittel GmbH

Wala-Heilmittel GmbH

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:6500408.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:17/12/2005

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099911>