

Larynx/Levisticum comp. PlantaVet

Registrováno

- NERVUS LARYNGEUS RECURRENS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- NERVUS LARYNGEUS SUPERIOR BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- LARYNX BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41B)
- NERVUS VAGUS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- Levisticum officinale D5

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Larynx/Levisticum comp. PlantaVet

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kůň

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Kůň

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Subkutánní podání:

-

Kůň

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Dostupné v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [German](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

SaluVet GmbH

Datum registrace:

27/12/2005

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Wala-Heilmittel GmbH

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

6442763.00.00

Datum změny stavu registrace:

27/12/2005

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet