

Articulatio comp. N PlantaVet

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Articulatio comp. N PlantaVet

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kůň

Cesta podání:

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.10 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.10 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.10 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.10 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.10 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.10 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.10 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.10 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.10 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.10 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)
0.10 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

•

Kůň

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Intramuskulární 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:

29/12/2005

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Wala-Heilmittel GmbH

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

6500182.00.00

Datum změny stavu registrace:

29/12/2005

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

Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.