

Cartilago comp. "Wala" - Injektionslösung für Tiere

Autoriseret

- ECHINACEA PALLIDA E PLANTA TOTA FERM 33C DIL. D2 (HAB, VS. 33C)
- ARTICULATIO INTERPHALANGAEA BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41B)
- QUARZ DIL. D29 AQUOS.

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Cartilago comp. "Wala" - Injektionslösung für Tiere

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hund

Ged

Får

Hest

Kat

Kanin

Marsvin

Hamster

Rotte

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

-

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 hour
- Milk. 0 dag

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dag

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QV03AX

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

SaluVet GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

9/01/1997

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Wala-Heilmittel GmbH

Ansvarlig myndighed:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

8-30014

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

9/01/1997

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.