

Nux vomica comp. "Wala" - Injektionslösung für Tiere

Autoriseret

- CARBO VEGETABILIS DIL. D19 AQUOS.
- NICOTIANA TABACUM E FOLIIS FERM 33B DIL. D9 (HAB, VS. 33B)
- STRYCHNOS NUX-VOMICA E SEMINE FERM 35B DIL. D7 (HAB, VS. 35B)
- RENES BOVIS GL DIL. D6 (HAB, VS. 41A)
- CHAMOMILLA RECUTITA E RADICE FERM 33C DIL. D2 (HAB, VS. 33C)

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Nux vomica comp. "Wala" - Injektionslösung für Tiere

Aktiv substans:

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)

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 dag

-

Ged

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

-

Får

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

-

Hest

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

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

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

-

Ged

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

-

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Hest

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

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:

17/12/1996

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Wala-Heilmittel GmbH

Ansvarlig myndighed:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

8-30006

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/12/1996

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.