

# Nux vomica comp. PlantaVet

Autoriseret

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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Nux vomica comp. PlantaVet

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Hest

### Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

# Produktoplysninger

## **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

---

## **Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

## **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

### **Subkutan anvendelse:**

- 

#### **Kvæg**

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

- 

#### **Hest**

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

## **Udleveringsbestemmelse:**

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

---

## **Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

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

---

**Tilgængelig i:**

Germany

---

**Pakningsbeskrivelse:**

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

SaluVet GmbH

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

27/12/2005

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Wala-Heilmittel GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

6442912.00.00

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

27/12/2005

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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