

Renescalcium comp. PlantaVet

Autoriseret

- RENES BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41A)
- QUERCUS ROBUR/PETRAEA E CORTICE CUM CALCIO CARBONICO DIL. D12 AQUOS. (HAB, SV5B: SOLN=D6 PRODUCED BY 5 MALIGE POTENTIATION OF QUERCUS ROBUR/PETRAEA E CORTICE, DECOCTUM Ø (HAB VS.23A) WITH SATURATED AQUEOUS SOLUTION OF CALCAREAE CINERE QUERCUS)
- EQUISETUM ARVENSE EX HERBA FERM 35B DIL. D14 (HAB, VS. 35B)

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Renescalcium comp. PlantaVet

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

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)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Hest

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 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:

17/12/2005

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Wala-Heilmittel GmbH

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

6443001.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/12/2005

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet