

Larynx/Levisticum comp. PlantaVet

Autoriseret

- NERVUS LARYNGEUS RECURRENS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- NERVUS LARYNGEUS SUPERIOR BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- LARYNX BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41B)
- NERVUS VAGUS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- Levisticum officinale D5

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Larynx/Levisticum comp. PlantaVet

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

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:

Intramuskulær anvendelse:

-

Hest

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

Subkutan anvendelse:

-

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](#) [Icelandic](#) [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:

6442763.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

27/12/2005

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet