

Cartilago comp. PlantaVet

Autoriseret

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

Product identification

Lægemidlets navn:

Cartilago comp. PlantaVet

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Hest

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Product details

Aktiv substans / 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

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan anvendelse:

• **Hest**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Intramuskulær anvendelse:

• **Hest**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Germany

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Saluvet GmbH

Marketing authorisation date:

17/12/2005

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Wala-Heilmittel GmbH

Wala-Heilmittel GmbH

Ansvarlig myndighed:

BVL

Markedsføringstilladelsesnummer:

6442616.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/12/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099915>