

Quadruplex PlantaVet

Autoriseret

- PULMO BOVIS GL DIL. D7 (HAB, VS. 41A)
- Cor bovis D7
- Hepar bovis D7
- RENES BOVIS GL DIL. D7 (HAB, VS. 41A)

Product identification

Lægemidlets navn:

Quadruplex PlantaVet

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

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

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

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Saluvet GmbH

Marketing authorisation date:

28/09/2002

Ansvarlig myndighed:

BVL

Markedsføringstilladelsesnummer:

400429.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

9/11/2010

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100089>