

Larynx/Apis comp. "Wala" - Injektionslösung für Tiere

Zugelassen

- LARYNX BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41B)
- NERVUS VAGUS BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41A)
- NERVUS LARYNGEUS RECURRENS BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41A)
- NERVUS LARYNGEUS SUPERIOR BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41A)
- APIS MELLIFICA EX ANIMALE TOTO GL DIL. D16 (HAB, VS. 41C)
- BRYONIA CRETICA FERM 33B DIL. D14
- LEVISTICUM OFFICINALE E RADICE FERM 33C DIL. D14 (HAB, VS. 33C)

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Larynx/Apis comp. "Wala" - Injektionslösung für Tiere

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Katze

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch tschechisch dänisch estnisch griechisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch ungarisch niederländisch rumänisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Meerschweinchen

Hamster

Ratte

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QV03AX

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Glasampulle, Glasart I, farblos. 10 Ampullen mit je 1 ml Injektionslösung
Glasampulle, Glasart I, farblos. 5 Ampullen mit je 10 ml Injektionslösung

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

SaluVet GmbH

Zulassungsdatum:

8/01/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Wala-Heilmittel GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-30012

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/01/1997

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung