

# Urtica/Stannum comp. "Wala" - Injektionslösung für Tiere

Zugelassen

- URTICA URENS EX HERBA FERM 33C DIL. D2 (HAB, VS. 33C)
- STANNUM METALLICUM DIL. D9
- CALCIUM CARBONICUM HAHNEMANNI DIL D6

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Urtica/Stannum comp. "Wala" - Injektionslösung für Tiere

---

### Wirkstoff:

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](#)

Nager

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)

---

**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 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

**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

---

**Abgaberegung:**

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:**

12/08/1997

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Wala-Heilmittel GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-30018

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/08/1997

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung