

Renes/Viscum comp. PlantaVet

Autorisiert

- Viscum album e planta tota D14
- RENES BOVIS GL DIL. D6 (HAB, VS. 41A)
- Equisetum arvense D14
- VERATRUM ALBUM D5
- APIS MELLIFICA EX ANIMALE TOTO GL DIL. D31 (HAB, VS. 41C)

Product identification

Name des Arzneimittels:

Renes/Viscum comp. PlantaVet

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Pferd

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Available in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(ID1) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 Ampulle (Glas) mit jeweils 10 Milliliter

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

SaluVet GmbH

Marketing authorisation date:

17/12/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Wala-Heilmittel GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6500012.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

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/600000099873>