

Bronchi comp. PlantaVet

Autorisiert

- Pyrit D14
- PLANTAGO LANCEOLATA E FOLIIS FERM 34C DIL. D5 (HAB, VS. 34C)
- Eupatorium cannabinum D7
- BRYONIA CRETICA FERM 33B DIL. D7
- TUNICA MUCOSA NASI BOVIS GL DIL. D13 (HAB, VS. 41A)
- LARYNX BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41B)
- BRONCHI BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41B)

Product identification

Name des Arzneimittels:

Bronchi comp. PlantaVet

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

-

Hund

-

Katze

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) 10 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Ampulle (Glas) mit jeweils 1 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:

22/12/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Wala-Heilmittel GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6500354.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/12/2005

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099894>