

Larynx/Levisticum comp. PlantaVet

Zugelassen

- LEVISTICUM OFFICINALE E RADICE FERM 33C DIL. D5 (HAB, VS. 33C)
- NERVUS VAGUS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- LARYNX BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41B)
- NERVUS LARYNGEUS SUPERIOR BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- NERVUS LARYNGEUS RECURRENS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Larynx/Levisticum comp. PlantaVet

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Pferd

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Pferd

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 Ampulle (Glas) mit jeweils 10 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

SaluVet GmbH

Zulassungsdatum:

27/12/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Wala-Heilmittel GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6442763.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/12/2005

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