

Uterus comp. A PlantaVet

Zugelassen

- Uterus suis D5
- BERBERIS VULGARIS D3
- PULSATILLA VULGARIS E FLORIBUS FERM 33C DIL. D5
(HAB, VS. 33C)
- URTICA URENS D2

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Uterus comp. A PlantaVet

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Art der 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)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

•

Rind

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

•

Pferd

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

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1) 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:

23/12/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Wala-Heilmittel GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6500294.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/12/2005

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