

# Magnesium comp. N PlantaVet

Zugelassen

- Avena sativa D5
- Arnica montana ex planta tota D3
- FORMICA RUFA EX ANIMALE TOTO GL DIL. D7 (HAB, VS. 41C)

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Magnesium comp. N PlantaVet

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Pferd

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

intramuskuläre 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)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**subkutane Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

---

**Abgaberegulung:**

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:**

(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:**

22/12/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Wala-Heilmittel GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

6442875.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

22/12/2005

---

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