

# Disci comp. PlantaVet

Zugelassen

- Phyllostachys viridiglaucescens D5
- Disci intervertebrales bovis GI D5
- FORMICA RUFA D6
- Equisetum arvense D14
- STANNUM METALLICUM DIL. D5

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Disci comp. PlantaVet

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Hund

Katze

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Abgaberegung:**

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

6442651.00.00

---

**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)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente