

# Apis comp. PlantaVet

Zugelassen

- ATROPA BELLADONNA E FRUCTIBUS FERM 33A DIL. D3 (HAB, VS. 33A)
- Mercurius solubilis Hahnemanni D14
- APIS MELLIFICA D4

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Apis comp. 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

---

**Abgaberegung:**

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:**

17/12/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Wala-Heilmittel GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

6500437.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/12/2005

---

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