

Rhus/Aconitum comp. PlantaVet Flüssige Verdünnung zur Injektion für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen

Zugelassen

- RHUS TOXICODENDRON D5
- MANDRAGORA OFFICINARUM E RADICE FERM 34D DIL. D5 (HAB, VS. 34D)
- LEONTOPODIUM ALPINUM E PLANTA TOTA FERM 36 DIL. D3 (HAB, VS. 36)
- GRANIT DIL. D9 (HAB, VS. 6)
- GELSEMIUM SEMPERVIRENS E RHIZOMA FERM 35B DIL. D3 (HAB, VS. 35B)
- ACONITUM NAPELLUS E TUBERE FERM 33C DIL. D5 (HAB, VS. 33C)

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Rhus/Aconitum comp. PlantaVet Flüssige Verdünnung zur Injektion für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Ziege

Schaf

Pferd

Schwein

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)

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

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1) 50 Milliliter: Umkarton (Pappe) mit 5 Ampulle (Klarglas) mit jeweils 10 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch schwedisch isländisch
Norwegian

Zulassungsinhaber:

SaluVet GmbH

Zulassungsdatum:

27/11/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Wala-Heilmittel GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402712.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/11/2020

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage