

Thymus comp. PlantaVet

Autorisiert

- LYCOPUS VIRGINICUS D2
- Glandula thyreoidea bovis Gl Dil. D31 (HAB, Vs. 41a)
- Hypophysis cerebri bovis D21
- Vespa crabro D5
- Acidum arsenicosum Dil. D5 aquos. (HAB, Vs. 5B)
- CUPRUM SULFURICUM DIL. D5 AQUOS. (HAB, VS. 5B)
- Glandula thymi bovis Gl Dil. D4 (HAB, Vs. 41a)
- Melissa officinalis ex herba ferm 33c Dil. D3 (HAB, Vs. 33c)

Product identification

Name des Arzneimittels:

Thymus comp. PlantaVet

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(ID1): 1 äußeres Behältnis mit 1 Ampulle (Glas) mit 1 Milliliter (1.0 Milliliter)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Saluvet GmbH

Marketing authorisation date:

28/09/2002

Zuständige Behörde:

BVL

Zulassungsnummer:

400430.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/11/2010

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100071>