

Renes/Viscum comp. PlantaVet

Εγκεκριμένο

- APIS MELLIFICA EX ANIMALE TOTO GL DIL. D31 (HAB, VS. 41C)
- VERATRUM ALBUM D5
- EQUISETUM ARVENSE EX HERBA FERM 35B DIL. D14 (HAB, VS. 35B)
- RENES BOVIS GL DIL. D6 (HAB, VS. 41A)
- VISCUM ALBUM (MALI) E PLANTA TOTA FERM 34I DIL. D14 (HAB, VS. 34I)

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Renes/Viscum comp. PlantaVet

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Germany

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

SaluVet GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

17/12/2005

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Wala-Heilmittel GmbH

Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

6500012.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

17/12/2005

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.