

## Scilla comp. PlantaVet

Εγκεκριμένο

- ADONIS VERNALIS FERM 33D DIL. D2
- URGINEA MARITIMA VAR. RUBRA E BULBO FERM 33B DIL. D3 (HAB, VS. 33B)
- CRATAEGUS LAEVIGATA/MONOGYNA E FOLIIS ET FRUCTIBUS FERM 33D DIL. D2 (HAB, VS. 33D)
- CONVALLARIA MAJALIS E PLANTA TOTA FERM 33C DIL. D3 (HAB, VS. 33C)

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

Scilla comp. PlantaVet

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Σκύλος

Γάτα

Κουνέλι

### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

---

### Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

#### Υποδόρια χρήση:

- 

#### Κουνέλι

- Meat and offal. 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:

22/12/2005

---

### Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Wala-Heilmittel GmbH

---

### Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### Αριθμός έγκρισης:

6461826.00.00

---

### Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

22/12/2005

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

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