

Articulatio comp. PlantaVet

Εξουσιοδοτημένο

- Stannum metallicum D13
- Symphytum officinale D1
- ALLIUM CEPA D2
- Arnica montana ex planta tota D4
- NERVUS ISCHIADICUS BOVIS GL DIL. D4 (HAB, VS. 41A)
- ARTICULATIO SUBTALARIS BOVIS GL DIL. D4 (HAB, VS. 41B)
- ARTICULATIO SUBTALARIS BOVIS GL DIL. D8 (HAB, VS. 41B)
- ARTICULATIO TALOCRURALIS BOVIS GL DIL. D4 (HAB, VS. 41B)
- ARTICULATIO TALOCRURALIS BOVIS GL DIL. D8 (HAB, VS. 41B)
- TENDO BOVIS GL DIL. D4 (HAB, VS. 41B)
- PERIOSTEUM BOVIS GL DIL. D15 (HAB, VS. 41B)

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Articulatio comp. PlantaVet

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:

Υποδόρια χρήση:

- Σκύλος
 - Γάτα
-

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Germany

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Saluvet GmbH

Marketing authorisation date:

23/12/2005

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Wala-Heilmittel GmbH

Wala-Heilmittel GmbH

Αρμόδια αρχή:

BVL

Αριθμός άδειας:

6442444.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

23/12/2005

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099892>