

Bronchi comp. PlantaVet

Εγκεκριμένο

- Pyrit D14
- PLANTAGO LANCEOLATA E FOLIIS FERM 34C DIL. D5 (HAB, VS. 34C)
- Eupatorium cannabinum D7
- BRYONIA CRETICA FERM 33B DIL. D7
- TUNICA MUCOSA NASI BOVIS GL DIL. D13 (HAB, VS. 41A)
- LARYNX BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41B)
- BRONCHI BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41B)

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Bronchi comp. PlantaVet

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

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)

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

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

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:

6500354.00.00

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