

Bronchi comp. PlantaVet

Εξουσιοδοτημένο

- 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 [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:

Βοοειδή

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Άλλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Διαθέσιμο σε:

Germany

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

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](#) [Lithuanian](#) [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:
6442415.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:
22/12/2005

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099899>