

Hepar comp. N PlantaVet

Εγκεκριμένο

- Mesenchym suis GI Dil. D5
- KALIUM CARBONICUM E CINERE FAGI SILVATICAE DIL. D5
AQUOS. (HAB, VS. 5B)
- CICHORIUM INTYBUS E PLANTA TOTA FERM 33C DIL. D5
(HAB, VS. 33C)
- ANAGALLIS ARVENSIS E PLANTA TOTA FERM 33B DIL. D4
(HAB, VS. 33B)
- Hepar bovis D5
- TARAXACUM OFFICINALE D4
- SILYBUM MARIANUM D4

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Hepar comp. N 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:

Βοοειδή

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)

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:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QV03AX

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:

6500408.00.00

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

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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