

# Membrana nasalium comp. PlantaVet

Autorizado

- TUNICA MUCOSA NASI BOVIS GL
- ECHINACEA PALLIDA E RADICE FERM 33D DIL. D2 (HAB, VS. 33D)
- ARGENTUM METALLICUM DIL. D29 AQUOS.

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Membrana nasalium comp. PlantaVet

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Caballos

---

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 10.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 10.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 10.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía subcutánea:**

•

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

**Vía intramuscular:**

•

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

SaluVet GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

22/12/2005

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Wala-Heilmittel GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

6500087.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

22/12/2005

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)