

# Cartilago comp. PlantaVet

Autorizado

- ARTICULATIO INTERPHALANEA BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41B)
- Quarz D29
- ECHINACEA PALLIDA E PLANTA TOTA FERM 33C DIL. D2 (HAB, VS. 33C)

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Cartilago comp. PlantaVet

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Perros

Gatos

Cobayas

### Vía de administración:

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Condiciones de dispensación:**

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

17/12/2005

---

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

Wala-Heilmittel GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

6442579.00.00

---

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

17/12/2005

---

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