

Magnesium comp. N PlantaVet

Autorizado

- FORMICA RUFA EX ANIMALE TOTO GL DIL. D7 (HAB, VS. 41C)
- Arnica montana ex planta tota D3
- Avena sativa D5

Product identification

Nombre del medicamento:

Magnesium comp. N PlantaVet

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Product details

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

Withdrawal period by route of administration:

Vía subcutánea:

• **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

• **Caballos**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

Vía intramuscular:

• **Caballos**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Alemania

Available in:

Alemania

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [German](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Saluvet GmbH

Marketing authorisation date:

22/12/2005

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Wala-Heilmittel GmbH

Wala-Heilmittel GmbH

Autoridad responsable:

BVL

Número de autorización:

6442875.00.00

Fecha del cambio de estado de la autorización:

22/12/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099883>