

# Suprarenales comp. PlantaVet

Autorizado

- GLANDULA SUPRARENALIS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- LEVICO FORTE AQUOS. DIL. D2
- HYPERICUM PERFORATUM EX HERBA FERM 33C DIL. D2 (HAB, VS. 33C)
- PRUNUS SPINOSA E FLORIBUS ET SUMMITATIBUS FERM CUM FERRO DIL. D3 (HAB, VS. 37A)

## Product identification

### Nombre del medicamento:

Suprarenales comp. PlantaVet

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Caballos

### Vía de administración:

Vía subcutánea

## 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)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 10.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía subcutánea:**

• **Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

20/12/2005

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Wala-Heilmittel GmbH

Wala-Heilmittel GmbH

---

**Autoridad responsable:**

BVL

---

**Número de autorización:**

6500265.00.00

---

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

20/12/2005

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099903>