

Mesenchym comp. N PlantaVet

Autorizado

- Mesenchym suis GI Dil. D5
- TEXTUS CONNECTIVUS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41B)
- DUCTUS THORACICUS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41C)
- RENES BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- FUNICULUS UMBILICALIS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41B)
- Borago officinalis D5
- Cuprum aceticum D5

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Mesenchym comp. N PlantaVet

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Vía de administración:

Vía subcutánea

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)

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

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

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](#) [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:

27/12/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Wala-Heilmittel GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6500259.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/12/2005

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet