

# 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](http://www.adrreports.eu/vet)