

# EucaComp PlantaVet

Autorizado

- EUCALYPTUS OIL
- MELISSA OFFICINALIS
- CALENDULA OFFICINALIS
- ORIGANUM MAJORANA

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

EucaComp PlantaVet

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Caballos

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía intrauterina

Vía vaginal

---

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

0.50 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

12.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Suspensión

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Vía intrauterina:**

- **Bovino**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

- **Caballos**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

- **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

#### **Vía vaginal:**

- **Bovino**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

- **Caballos**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

- **Porcino**

- 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](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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:**

30/03/2006

---

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

Saluvet GmbH

---

**Autoridad responsable:**

BVL

---

**Número de autorización:**

6857806.00.00

---

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

30/03/2006

---

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/600000099932>