

EucaComp PlantaVet

Autorizado

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

Identificación del medicamento

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

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
12.00 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](#)
0.50 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intrauterina:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía vaginal:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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:

30/03/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

SaluVet GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6857806.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/03/2006

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

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.