

Rhus/Aconitum comp. PlantaVet Flüssige Verdünnung zur Injektion für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen

Autorizado

- RHUS TOXICODENDRON D5
- MANDRAGORA OFFICINARUM E RADICE FERM 34D DIL. D5 (HAB, VS. 34D)
- LEONTOPODIUM ALPINUM E PLANTA TOTA FERM 36 DIL. D3 (HAB, VS. 36)
- GRANIT DIL. D9 (HAB, VS. 6)
- GELSEMIUM SEMPERVIRENS E RHIZOMA FERM 35B DIL. D3 (HAB, VS. 35B)
- ACONITUM NAPELLUS E TUBERE FERM 33C DIL. D5 (HAB, VS. 33C)

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Rhus/Aconitum comp. PlantaVet Flüssige Verdünnung zur Injektion für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen

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](#)

Especies de destino:

Bovino

Caprino

Ovino

Caballos

Porcino

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)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

SaluVet GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

27/11/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Wala-Heilmittel GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402712.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/11/2020

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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