

Thymus comp. PlantaVet

Autorizado

- Melissa officinalis ex herba ferm 33c Dil. D3 (HAB, Vs. 33c)
- Glandula thymi bovis GI Dil. D4 (HAB, Vs. 41a)
- CUPRUM SULFURICUM DIL. D5 AQUOS. (HAB, VS. 5B)
- Acidum arsenicosum Dil. D5 aquos. (HAB, Vs. 5B)
- Vespa crabro D5
- Hypophysis cerebri bovis D21
- Glandula thyreoidea bovis GI Dil. D31 (HAB, Vs. 41a)
- LYCOPUS VIRGINICUS D2

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Thymus comp. 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](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.10 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.10 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.10 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.10 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.10 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.10 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.10 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.10 Gramo(s) / 1.00 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:

28/09/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Wala-Heilmittel GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

400430.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/11/2010

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