

PhlogAsept PlantaVet

Autorizado

- Thymol
- SAGE TINCTURE
- HAMAMELIS EXTRACTUM FLUIDUM
- CHAMOMILE TINCTURE
- Liquid extract of Calendula flower (1:1), Extraction solvent: ethanol 50% V/V

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PhlogAsept PlantaVet

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Palomas

Codornices

Pavos

Bovino

Pollos

Patos

Ocas

Faisanes
Perros
Caprino
Ovino
Caballos
Gatos
Conejos
Porcino

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
294.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
108.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
294.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
176.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución cutánea

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Palomas

- Meat and offal. 0 Día

-

Codornices

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Pavos

- Meat and offal. 0 Día

•

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Pollos

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Patos

- Meat and offal. 0 Día

•

Ocas

- Meat and offal. 0 Día

•

Faisanes

- Meat and offal. 0 Día

•

Caprino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Ovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Caballos

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QD03

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponibile en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile 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:

11/12/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

SaluVet GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6500992.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/12/2004

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.