

# Tendo/Allium comp. PlantaVet

Autorisé

- ALLIUM CEPA FERM 34A DIL. D7
- VAGINAE SYNOVIALES TENDINUM BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41C)
- PERIOSTEUM BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41B)
- TENDO BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41B)
- Arnica montana ex planta tota D5
- SYMPHYTUM OFFICINALE D5
- Stannum metallicum D14

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Tendo/Allium comp. PlantaVet

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Cheval

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en German

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

SaluVet GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

27/12/2005

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Wala-Heilmittel GmbH

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

6500101.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

27/12/2005

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.