

Larynx/Apis comp. PlantaVet

Autorisé

- Levisticum officinale D14
- BRYONIA CRETICA FERM 33B DIL. D14
- APIS MELLIFICA EX ANIMALE TOTO GL DIL. D16 (HAB, VS. 41C)
- NERVUS VAGUS BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41A)
- NERVUS LARYNGEUS SUPERIOR BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41A)
- NERVUS LARYNGEUS RECURRENS BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41A)
- LARYNX BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41B)

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Larynx/Apis 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:

Chien

Chat

Lapin

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Lapin

- Viande et abats. 0 day

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non 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:

22/12/2005

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:

6442817.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/12/2005

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet