

EucaComp PlantaVet

Autorisé

- ORIGANUM MAJORANA
- CALENDULA OFFICINALIS
- MELISSA OFFICINALIS
- EUCALYPTUS OIL

Identification du produit

Dénomination du médicament:

EucaComp PlantaVet

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Porc

Voie d'administration:

Voie intra-utérine

Voie vaginale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

12.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

10.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

10.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Disponible uniquement en Spanish Anglais Romanian

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intra-utérine:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie vaginale:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 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](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

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:

30/03/2006

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

SaluVet GmbH

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

6857806.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/03/2006

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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