

Rhus/Aconitum comp. PlantaVet Flüssige Verdünnung zur Injektion für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen

Autorisé

- RHUS TOXICODENDRON D5
- MANDRAGORA OFFICINARUM E RADICE FERM 34D DIL. D5 (HAB, VS. 34D)
- LEONTOPODIUM ALPINUM E PLANTA TOTA FERM 36 DIL. D3 (HAB, VS. 36)
- GRANIT DIL. D9 (HAB, VS. 6)
- GELSEMIUM SEMPERVIRENS E RHIZOMA FERM 35B DIL. D3 (HAB, VS. 35B)
- ACONITUM NAPELLUS E TUBERE FERM 33C DIL. D5 (HAB, VS. 33C)

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Rhus/Aconitum comp. PlantaVet Flüssige Verdünnung zur Injektion für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen

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](#)

Espèces cibles:

Bovins

Chèvre

Mouton

Cheval

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

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)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Homeopathic Registration

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

SaluVet GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/11/2020

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:

402712.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/11/2020

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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