

# Rhus/Aconitum comp. PlantaVet Flüssige Verdünnung zur Injektion für Hunde, Katzen, Kaninchen, Meerschweinchen

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 Hunde, Katzen, Kaninchen, Meerschweinchen

### 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:**

Chien

Chat

Lapin

Cobaye

---

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.10 gram(s) / 1.00 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:**

402711.00.00

---

**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](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.

Résumé des caractéristiques du produit

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