

Nux vomica comp. PlantaVet

Engedélyezett

- RENES BOVIS GL DIL. D6 (HAB, VS. 41A)
- NICOTIANA TABACUM E FOLIIS FERM 33B DIL. D9 (HAB, VS. 33B)
- STRYCHNOS NUX-VOMICA E SEMINE FERM 35B DIL. D7 (HAB, VS. 35B)
- MATRICARIA RECUTITA D2
- CARBO VEGETABILIS DIL. D19 AQUOS.

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Nux vomica comp. PlantaVet

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

macska

nyúl

tengerimalac

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

nyúl

- Meat and offal. 0 day

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Germany

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

További információ**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

SaluVet GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

27/12/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Wala-Heilmittel GmbH

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

6442906.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

27/12/2005

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.