

Larynx/Levisticum comp. PlantaVet

Engedélyezett

- NERVUS LARYNGEUS RECURRENS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- NERVUS LARYNGEUS SUPERIOR BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- LARYNX BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41B)
- NERVUS VAGUS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- Levisticum officinale D5

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Larynx/Levisticum 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:

ló

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

•

Ió

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Subcutan alkalmazás:

•

Ió

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Rendelhetőség:

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

6442763.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

27/12/2005

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