

Renes/Viscum comp. "Wala" - Injektionslösung für Tiere

Heimilað

- APIS MELLIFICA EX ANIMALE TOTO GL DIL. D31 (HAB, VS. 41C)
- RENES BOVIS GL DIL. D6 (HAB, VS. 41A)
- EQUISETUM ARVENSE EX HERBA FERM 35B DIL. D14 (HAB, VS. 35B)
- VERATRUM ALBUM E RADICE FERM 33C DIL. D5 (HAB, VS. 33C)
- VISCUM ALBUM (MALI) E PLANTA TOTA FERM 34I DIL. D14 (HAB, VS. 34I)

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Renes/Viscum comp. "Wala" - Injektionslösung für Tiere

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Geit

Sauðkind
Hestur
Köttur
Kanína
Naggrís
Hamstur
Rotta
Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QV03AX

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [þýska](#)

Aðeins fánlegt í [þýska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

SaluVet GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

8/01/1997

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Wala-Heilmittel GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

8-30011

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/01/1997

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.