

Tendo/Allium comp. PlantaVet

Autorizzato

- Stannum metallicum D14
- SYMPHYTUM OFFICINALE D5
- Arnica montana ex planta tota D5
- TENDO BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41B)
- PERIOSTEUM BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41B)
- VAGINAE SYNOVIALES TENDINUM BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41C)
- ALLIUM CEPA FERM 34A DIL. D7

Product identification

Denominazione del medicinale:

Tendo/Allium comp. PlantaVet

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English

1.00 grammo(i) / 10.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.00 grammo(i) / 10.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.00 grammo(i) / 10.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.00 grammo(i) / 10.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.00 grammo(i) / 10.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.00 grammo(i) / 10.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.00 grammo(i) / 10.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

• Cavallo

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

• Cavallo

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Germania

Available in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Saluvet GmbH

Marketing authorisation date:

27/12/2005

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Wala-Heilmittel GmbH

Wala-Heilmittel GmbH

Autorità responsabile:

BVL

Numero di autorizzazione:

6500101.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/12/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: [*https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099889*](https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099889)