

# Nux vomica comp. PlantaVet

Autorizzato

- 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.

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Nux vomica comp. PlantaVet

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

### Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e 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)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

#### **bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

- 

#### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in German

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

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

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

27/12/2005

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Wala-Heilmittel GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

6442912.00.00

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.