

Larynx/Levisticum comp. PlantaVet

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Larynx/Levisticum 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:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

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 intramuscolare:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario 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:

6442763.00.00

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