

Larynx/Apis comp. PlantaVet

Autorizzato

- Levisticum officinale D14
- BRYONIA CRETICA FERM 33B DIL. D14
- APIS MELLIFICA EX ANIMALE TOTO GL DIL. D16 (HAB, VS. 41C)
- NERVUS VAGUS BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41A)
- NERVUS LARYNGEUS SUPERIOR BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41A)
- NERVUS LARYNGEUS RECURRENS BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41A)
- LARYNX BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41B)

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Larynx/Apis comp. PlantaVet

Sostanza attiva:

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:

Cane

Gatto
Coniglio

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 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:

22/12/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Wala-Heilmittel GmbH

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

6442817.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/12/2005

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