

# Hepar comp. N PlantaVet

Autorizzato

- Mesenchym suis GI Dil. D5
- KALIUM CARBONICUM E CINERE FAGI SILVATICAE DIL. D5  
AQUOS. (HAB, VS. 5B)
- CICHORIUM INTYBUS E PLANTA TOTA FERM 33C DIL. D5  
(HAB, VS. 33C)
- ANAGALLIS ARVENSIS E PLANTA TOTA FERM 33B DIL. D4  
(HAB, VS. 33B)
- Hepar bovis D5
- TARAXACUM OFFICINALE D4
- SILYBUM MARIANUM D4

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

Hepar comp. N 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:

bovini

Cavallo

---

## Via di somministrazione:

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 sottocutaneo:

•

#### **bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

#### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario non 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:**

17/12/2005

---

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

Wala-Heilmittel GmbH

Wala-Heilmittel GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

6500408.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

17/12/2005

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Foglio illustrativo

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099911>