

Rhus/Aconitum comp. PlantaVet Flüssige Verdünnung zur Injektion für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen

Autorizzato

- RHUS TOXICODENDRON D5
- MANDRAGORA OFFICINARUM E RADICE FERM 34D DIL. D5 (HAB, VS. 34D)
- LEONTOPODIUM ALPINUM E PLANTA TOTA FERM 36 DIL. D3 (HAB, VS. 36)
- GRANIT DIL. D9 (HAB, VS. 6)
- GELSEMIUM SEMPERVIRENS E RHIZOMA FERM 35B DIL. D3 (HAB, VS. 35B)
- ACONITUM NAPELLUS E TUBERE FERM 33C DIL. D5 (HAB, VS. 33C)

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Rhus/Aconitum comp. PlantaVet Flüssige Verdünnung zur Injektion für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen

Sotsanza 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](#)

Specie di destinazione:

bovini

Caprino

Ovino

Cavallo

Suino

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)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 grammo(i) / 10.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Homeopathic Registration

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

SaluVet GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/11/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Wala-Heilmittel GmbH

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

402712.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/11/2020

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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