

Mesenchym comp. N PlantaVet

Autorisert

- Cuprum aceticum D5
- Borago officinalis D5
- FUNICULUS UMBILICALIS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41B)
- RENES BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- DUCTUS THORACICUS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41C)
- TEXTUS CONNECTIVUS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41B)
- Mesenchym suis GI Dil. D5

Product identification

Legemidlets navn:

Mesenchym comp. N PlantaVet

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

hest

Administrering:

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
1.00 gram / 10.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
1.00 gram / 10.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
1.00 gram / 10.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
1.00 gram / 10.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
1.00 gram / 10.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
1.00 gram / 10.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
1.00 gram / 10.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan bruk:

- **storfe**

- Milk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

- **hest**

- Milk. 0 dag
 - Slakt. 0 dag
-

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

DE

Available in:

DE

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i German

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Saluvet GmbH

Marketing authorisation date:

27/12/2005

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Wala-Heilmittel GmbH

Wala-Heilmittel GmbH

Ansvarlig myndighet:

BVL

Godkjenningsnummer:

6500259.00.00

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

27/12/2005

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099931>