

Renes/Viscum comp. "Wala" - Injektionslösung für Tiere

Geautoriseerd

- APIS MELLIFICA EX ANIMALE TOTO GL DIL. D31 (HAB, VS. 41C)
- RENES BOVIS GL DIL. D6 (HAB, VS. 41A)
- EQUISETUM ARVENSE EX HERBA FERM 35B DIL. D14 (HAB, VS. 35B)
- VERATRUM ALBUM E RADICE FERM 33C DIL. D5 (HAB, VS. 33C)
- VISCUM ALBUM (MALI) E PLANTA TOTA FERM 34I DIL. D14 (HAB, VS. 34I)

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Renes/Viscum comp. "Wala" - Injektionslösung für Tiere

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Hond

Geit

Schaap

Paard
Kat
Konijn
Cavia
Hamsters
Rat
Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

-

Hond

-

Geit

- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Kat

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

-

Cavia

-

Hamsters

-

Rat

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

-

Hond

-

Geit

- Meat and offal. 0 day

•

Schaap

- Meat and offal. 0 day

•

Paard

- Meat and offal. 0 day

•

Kat

•

Konijn

- Meat and offal. 0 day

•

Cavia

•

Hamsters

•

Rat

•

Varken

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QV03AX

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Oostenrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [German](#)

Alleen beschikbaar in [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

SaluVet GmbH

Marketing authorisation date:

8/01/1997

Productielocaties partijvrijgifte:

Wala-Heilmittel GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Toelatingsnummer:

8-30011

Wijzigingsdatum status toelating:

8/01/1997

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091378>