

Larynx/Levisticum comp. PlantaVet

Toegelaten

- NERVUS LARYNGEUS RECURRENS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- NERVUS LARYNGEUS SUPERIOR BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- LARYNX BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41B)
- NERVUS VAGUS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- Levisticum officinale D5

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Larynx/Levisticum comp. PlantaVet

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 0 day
 - Milk. 0 day
-

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Duits

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Norwegian

Handelsvergunninghouder:

SaluVet GmbH

Handelsvergunningsdatum:

27/12/2005

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Wala-Heilmittel GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

6442763.00.00

Datum toelatingswijziging:

27/12/2005

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