

Cartilago comp. "Wala" - Injektionslösung für Tiere

Autorisert

- ECHINACEA PALLIDA E PLANTA TOTA FERM 33C DIL. D2 (HAB, VS. 33C)
- ARTICULATIO INTERPHALANGAEA BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41B)
- QUARZ DIL. D29 AQUOS.

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Cartilago comp. "Wala" - Injektionslösung für Tiere

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hund

geit

sau

hest

katt

kanin

marsvin

hamster

rotte
gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

hund

-

geit

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

katt

-

kanin

- Slakt. 0 dag

-

marsvin

-

hamster

-

rotte

-

gris

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 time

- Melk. 0 dag

-

hund

-

geit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

katt

-

kanin

- Slakt. 0 dag

-

marsvin

-

hamster

-

rotte

-

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QV03AX

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Homøpatiske legemidler (Artikkel 19 i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

SaluVet GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/01/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Wala-Heilmittel GmbH

Ansvarlig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkjenningsnummer:

8-30014

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/01/1997

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.