

Membrana nasalium comp. "Wala" - Injeksjonsl sning f r Tiere

Autorisert

- Membrana sinus paranasalis bovis GI Dil. D16 (HAB, Vs. 41a)
- ARGENTUM METALLICUM DIL. D29 AQUOS.
- ECHINACEA PALLIDA E RADICE FERM 33D DIL. D2 (HAB, VS. 33D)

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Membrana nasalium comp. "Wala" - Injeksjonsl sning f r Tiere

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

M larter:

storfe

hund

geit

sau

hest

katt

kanin

marssvin

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

•

geit

- Slakt. 0 time
- Slakt. 0 dag

•

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

kanin

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

geit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

kanin

- Slakt. 0 dag

•

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:

4/12/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Wala-Heilmittel GmbH

Ansvarlig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkjenningsnummer:

8-30024

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/12/1997

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

Dokumenter

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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

Labelling

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