

Pulmo/Stibium comp. "Wala" - Injeksjonsl sning f r Tiere

Autorisert

- TARTARUS STIBIATUS DIL. D7 AQUOS. (HAB, VS. 5B)
- STANNUM METALLICUM DIL. D9
- PULMO BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Pulmo/Stibium 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

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

-

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

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

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

SaluVet GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

31/03/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Wala-Heilmittel GmbH

Ansvarlig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkjenningsnummer:

8-30030

Status for endring av markedsføringstillatelse:

31/03/1998

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

Dokumenter

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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

Labelling

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