

# Nux vomica comp. PlantaVet

Autorisert

- RENES BOVIS GL DIL. D6 (HAB, VS. 41A)
- NICOTIANA TABACUM E FOLIIS FERM 33B DIL. D9 (HAB, VS. 33B)
- STRYCHNOS NUX-VOMICA E SEMINE FERM 35B DIL. D7 (HAB, VS. 35B)
- MATRICARIA RECUTITA D2
- CARBO VEGETABILIS DIL. D19 AQUOS.

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Nux vomica comp. PlantaVet

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

hest

### Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.00 gram / 10.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.00 gram / 10.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.00 gram / 10.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.00 gram / 10.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.00 gram / 10.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Subkutan bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

- 

#### **hest**

- Slakt. 0 dag
  - Melk. 0 dag
- 

### **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

### **Autorisert i:**

DE

---

**Tilgjengelig i:**

DE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Tysk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

SaluVet GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

27/12/2005

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Wala-Heilmittel GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

6442912.00.00

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

27/12/2005

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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