

Hepar comp. PlantaVet

Autorisert

- SILYBUM MARIANUM E FRUCTIBUS FERM 36 DIL. D4 (HAB, VS. 36)
- TARAXACUM OFFICINALE E PLANTA TOTA FERM 34C DIL. D4 (HAB, VS. 34C)
- HEPAR BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- MESENCHYM BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41B)
- ANAGALLIS ARVENSIS E PLANTA TOTA FERM 33B DIL. D4 (HAB, VS. 33B)
- CICHORIUM INTYBUS E PLANTA TOTA FERM 33C DIL. D5 (HAB, VS. 33C)
- KALIUM CARBONICUM E CINERE FAGI SILVATICAE DIL. D5 AQUOS. (HAB, VS. 5B)

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Hepar 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](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund
katt
kanin
marsvin

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

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

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

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

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

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

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

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

-

kanin

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QV03AX

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:
17/12/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:
Wala-Heilmittel GmbH

Ansvarlig myndighet:
Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

6442711.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/12/2005

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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