

Articulatio comp. PlantaVet

Autorisert

- PERIOSTEUM BOVIS GL DIL. D15 (HAB, VS. 41B)
- TENDO BOVIS GL DIL. D4 (HAB, VS. 41B)
- ARTICULATIO TALOCRURALIS BOVIS GL DIL. D8 (HAB, VS. 41B)
- ARTICULATIO TALOCRURALIS BOVIS GL DIL. D4 (HAB, VS. 41B)
- ARTICULATIO SUBTALARIS BOVIS GL DIL. D8 (HAB, VS. 41B)
- ARTICULATIO SUBTALARIS BOVIS GL DIL. D4 (HAB, VS. 41B)
- NERVUS ISCHIADICUS BOVIS GL DIL. D4 (HAB, VS. 41A)
- Arnica montana ex planta tota D4
- ALLIUM CEPA D2
- Symphytum officinale D1
- Stannum metallicum D13

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Articulatio 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](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

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:

23/12/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Wala-Heilmittel GmbH

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

6442444.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/12/2005

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.