

# Larynx/Levisticum comp. PlantaVet

Autorisert

- NERVUS LARYNGEUS RECURRENS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- NERVUS LARYNGEUS SUPERIOR BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- LARYNX BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41B)
- NERVUS VAGUS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- Levisticum officinale D5

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Larynx/Levisticum 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:

hest

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

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:**

#### **Intramuskulær bruk:**

- 

##### **hest**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

#### **Subkutan bruk:**

- 

##### **hest**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

---

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

Veterinært legemiddel 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:**

6442763.00.00

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

27/12/2005

---

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