

Larynx/Apis comp. PlantaVet

Autorisert

- Levisticum officinale D14
- BRYONIA CRETICA FERM 33B DIL. D14
- APIS MELLIFICA EX ANIMALE TOTO GL DIL. D16 (HAB, VS. 41C)
- NERVUS VAGUS BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41A)
- NERVUS LARYNGEUS SUPERIOR BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41A)
- NERVUS LARYNGEUS RECURRENS BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41A)
- LARYNX BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41B)

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Larynx/Apis 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:

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

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:

-

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:

22/12/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Wala-Heilmittel GmbH

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

6442823.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/12/2005

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