

Scilla comp. PlantaVet

Autorisert

- URGINEA MARITIMA VAR. RUBRA D3
- CONVALLARIA MAJALIS D3
- CRATAEGUS D2
- ADONIS VERNALIS D2

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Scilla comp. PlantaVet

Aktiv substans virkestoff:

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

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hest

- Melk. 0 dag

- Slakt. 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:

6500383.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/12/2005

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