

Pulmo/Bryonia comp. PlantaVet

Upoważniony

- BRYONIA CRETICA FERM 33B DIL. D5
- Kalium stibyltartaricum D7
- PULMO BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41A)
- VIVIANIT DIL. D7

Product identification

Nazwa leku:

Pulmo/Bryonia comp. PlantaVet

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Podanie podskórne:

• Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

• Horse

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Podanie domięśniowe:

• Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

• Horse

- Milk. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
-

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Germany

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Saluvet GmbH

Marketing authorisation date:

20/12/2005

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Wala-Heilmittel GmbH

Wala-Heilmittel GmbH

Organ odpowiedzialny:

BVL

Numer pozwolenia:

6500377.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

20/12/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099838>