

# Renes/Viscum comp. PlantaVet

Dopuszczony

- Viscum album e planta tota D14
- RENES BOVIS GL DIL. D6 (HAB, VS. 41A)
- Equisetum arvense D14
- VERATRUM ALBUM D5
- APIS MELLIFICA EX ANIMALE TOTO GL DIL. D31 (HAB, VS. 41C)

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Renes/Viscum comp. PlantaVet

---

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#)

[angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)

[szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i 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)

Dostępne wyłącznie w angielski  
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie podskórne:

- 

#### Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Dostępne w:

Germany

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w niemiecki

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski litewski Norwegian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

SaluVet GmbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

17/12/2005

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Wala-Heilmittel GmbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numer pozwolenia:**

6500012.00.00

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

17/12/2005

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.