

Articulatio comp. PlantaVet

Dopuszczony

- PERIOSTEUM BOVIS GL DIL. D15 (HAB, VS. 41B)
- TENDO BOVIS GL DIL. D4 (HAB, VS. 41B)
- ARTICULATIO TALOCRURALIS BOVIS GL DIL. D8 (HAB, VS. 41B)
- ARTICULATIO TALOCRURALIS BOVIS GL DIL. D4 (HAB, VS. 41B)
- ARTICULATIO SUBTALARIS BOVIS GL DIL. D8 (HAB, VS. 41B)
- ARTICULATIO SUBTALARIS BOVIS GL DIL. D4 (HAB, VS. 41B)
- NERVUS ISCHIADICUS BOVIS GL DIL. D4 (HAB, VS. 41A)
- Arnica montana ex planta tota D4
- ALLIUM CEPA D2
- Symphytum officinale D1
- Stannum metallicum D13

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Articulatio comp. PlantaVet

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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](#)

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](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

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:

23/12/2005

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Wala-Heilmittel GmbH

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

6442444.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

23/12/2005

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

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