

Urtica/Stannum comp. PlantaVet

Dopuszczony

- STANNUM METALLICUM DIL. D9
- CALCIUM CARBONICUM HAHNEMANNI D6
- URTICA URENS EX HERBA FERM 33C DIL. D2 (HAB, VS. 33C)

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Urtica/Stannum comp. PlantaVet

Substancja czynna:

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)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie podskórne:**

-

Horse

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 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:

6500414.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

17/12/2005

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