

# Suprarenales comp. PlantaVet

Upoważniony

- GLANDULA SUPRARENALIS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- LEVICO FORTE AQUOS. DIL. D2
- HYPERICUM PERFORATUM EX HERBA FERM 33C DIL. D2 (HAB, VS. 33C)
- PRUNUS SPINOSA E FLORIBUS ET SUMMITATIBUS FERM CUM FERRO DIL. D3 (HAB, VS. 37A)

## Product identification

### Nazwa leku:

Suprarenales 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](#) [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

---

## Product details

### **Numer pozwolenia / Moc :**

Dostępne wyłącznie w Angielski  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Podanie podskórne:**

- **Dog**
  - **Cat**
- 

### **Status prawny dostawy:**

Dostępne wyłącznie w Czech Estonian Angielski French Italian Latvian Portuguese  
Slovenian Finnish Swedish 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:**

7/12/2005

---

**Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:**

Wala-Heilmittel GmbH

Wala-Heilmittel GmbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

BVL

---

**Numer pozwolenia:**

6500041.00.00

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

7/12/2005

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099902>