

Suprarenales comp. PlantaVet

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Suprarenales comp. PlantaVet

Substancja czynna:

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)

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:

20/12/2005

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Wala-Heilmittel GmbH

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

6500265.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

20/12/2005

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