

Cantharis comp. PlantaVet

Dopuszczony

- EQUISETUM ARVENSE EX HERBA FERM 35B DIL. D3 (HAB, VS. 35B)
- VESICA URINARIA BOVIS GL DIL. D7 (HAB, VS. 41C)
- LYTTA VESICATORIA D6
- ACHILLEA MILLEFOLIUM FERM 33D DIL. D3

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Cantharis 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](#)

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](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.10 gram(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](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [szwedzki](#) [islandzki](#)
[Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

SaluVet GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

27/02/2009

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Wala-Heilmittel GmbH

Wala-Heilmittel GmbH

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

401139.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/08/2016

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