

Renes/Viscum comp. PlantaVet

Autorizado

- Viscum album e planta tota D14
- RENES BOVIS GL DIL. D6 (HAB, VS. 41A)
- Equisetum arvense D14
- VERATRUM ALBUM D5
- APIS MELLIFICA EX ANIMALE TOTO GL DIL. D31 (HAB, VS. 41C)

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Renes/Viscum comp. PlantaVet

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
1.00 grama(s) / 10.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
1.00 grama(s) / 10.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
1.00 grama(s) / 10.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
1.00 grama(s) / 10.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
1.00 grama(s) / 10.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [alemão](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

SaluVet GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

17/12/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Wala-Heilmittel GmbH

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

6500012.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

17/12/2005

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.