

EucaComp PlantaVet

Autorizado

- EUCALYPTUS OIL
- MELISSA OFFICINALIS
- CALENDULA OFFICINALIS
- ORIGANUM MAJORANA

Product identification

Nome do medicamento:

EucaComp PlantaVet

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intrauterina

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

0.50 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)

10.00 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)

10.00 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)

12.00 grama(s) / 100.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Disponível apenas em [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

Withdrawal period by route of administration:

Via intrauterina:

• Cattle

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

• Horse

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

• Pig

- Meat and offal. 0 dia

Uso vaginal:

• Cattle

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

• Horse

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

• Pig

- Meat and offal. 0 dia

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Alemanha

Available in:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [German](#)

Disponível apenas em [German](#)

Disponível apenas em [German](#)

Disponível apenas em [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

SaluVet GmbH

Marketing authorisation date:

30/03/2006

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Saluvet GmbH

Autoridade responsável:

BVL

Número da autorização:

6857806.00.00

Data de alteração do estado de autorização:

30/03/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099932>