

Tendo/Viscum comp. PlantaVet

Autorizado

- VAGINAE SYNOVIALES TENDINUM BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41C)
- VISCUM ALBUM D3
- TENDO BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41B)
- STANNUM METALLICUM DIL. D9
- BRYONIA D3

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Tendo/Viscum comp. PlantaVet

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em English

1.00 grama(s) / 10.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

1.00 grama(s) / 10.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

1.00 grama(s) / 10.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

1.00 grama(s) / 10.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

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

Disponível em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [German](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

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

6500213.00.00

Data de alteração do estado de autorização:

17/12/2005

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099934>