

Rhus/Aconitum comp. PlantaVet

Flüssige Verdünnung zur Injektion für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen

Autorizado

- RHUS TOXICODENDRON D5
- MANDRAGORA OFFICINARUM E RADICE FERM 34D DIL. D5 (HAB, VS. 34D)
- LEONTOPODIUM ALPINUM E PLANTA TOTA FERM 36 DIL. D3 (HAB, VS. 36)
- GRANIT DIL. D9 (HAB, VS. 6)
- GELSEMIUM SEMPERVIRENS E RHIZOMA FERM 35B DIL. D3 (HAB, VS. 35B)
- ACONITUM NAPELLUS E TUBERE FERM 33C DIL. D5 (HAB, VS. 33C)

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Rhus/Aconitum comp. PlantaVet Flüssige Verdünnung zur Injektion für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

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

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

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

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

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)

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 grama(s) / 10.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão sueco islandês Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

SaluVet GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

27/11/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Wala-Heilmittel GmbH

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

402712.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

27/11/2020

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.