

Pancreas comp. PlantaVet

Autorizado

- CARBO VEGETABILIS DIL. D5
- OXALIS ACETOSELLA E PLANTA TOTA FERM 34B DIL. D2 (HAB, VS. 34B)
- Cichorium intybus D2
- PANCREAS SUIS GL DIL. D7 (HAB, VS. 41A)
- Acidum hexachloroplatinicum D5

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Pancreas 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](#)

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](#)
0.10 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.10 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.10 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.10 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.10 grama(s) / 1.00 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:

28/09/2002

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Wala-Heilmittel GmbH

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

400428.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

25/11/2010

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.