

Urtica/Stannum comp. "Wala" - Injektionslösung für Tiere

Autorizat

- URTICA URENS EX HERBA FERM 33C DIL. D2 (HAB, VS. 33C)
- STANNUM METALLICUM DIL. D9
- CALCIUM CARBONICUM HAHNEMANNI DIL D6

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Urtica/Stannum comp. "Wala" - Injektionslösung für Tiere

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Câine

Capră

Oaie

Cal

Pisică

Iepure

Rozătoare

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

Capră

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

Cal

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

•

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

Capră

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

Cal

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QV03AX

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

SaluVet GmbH

Data autorizației de comercializare:

12/08/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Wala-Heilmittel GmbH

Autoritatea responsabilă:

Numărul autorizației:

8-30018

Data modificării statusului autorizației:

12/08/1997

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.