

# Nux vomica comp. PlantaVet

Autorizat

- RENES BOVIS GL DIL. D6 (HAB, VS. 41A)
- NICOTIANA TABACUM E FOLIIS FERM 33B DIL. D9 (HAB, VS. 33B)
- STRYCHNOS NUX-VOMICA E SEMINE FERM 35B DIL. D7 (HAB, VS. 35B)
- MATRICARIA RECUTITA D2
- CARBO VEGETABILIS DIL. D19 AQUOS.

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Nux vomica comp. PlantaVet

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Câine

Pisică

Iepure

Porcușor de Guineea

### Calea de administrare:

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)

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 subcutanată:

- 

#### Iepure

- Carne și organe. 0 zi

---

### Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

---

### Status autorizație:

Valid

---

### Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

### Disponibil în:

Germany

---

### Descrierea ambalajului:

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

SaluVet GmbH

---

### **Data autorizației de comercializare:**

27/12/2005

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Wala-Heilmittel GmbH

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Numărul autorizației:**

6442906.00.00

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

27/12/2005

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.