

Renes/Viscum comp. PlantaVet

Autorizat

- Viscum album e planta tota D14
- RENES BOVIS GL DIL. D6 (HAB, VS. 41A)
- Equisetum arvense D14
- VERATRUM ALBUM D5
- APIS MELLIFICA EX ANIMALE TOTO GL DIL. D31 (HAB, VS. 41C)

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Renes/Viscum 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:

Cal

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
1.00 gram(e) / 10.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
1.00 gram(e) / 10.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
1.00 gram(e) / 10.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
1.00 gram(e) / 10.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
1.00 gram(e) / 10.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 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](#) [Suedează](#) [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:

17/12/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Wala-Heilmittel GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6500012.00.00

Data modificării statusului autorizației:

17/12/2005

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 (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.