

Suprarenales comp. PlantaVet

Autorizat

- PRUNUS SPINOSA E FLORIBUS ET SUMMITATIBUS FERM CUM FERRO DIL. D3 (HAB, VS. 37A)
- HYPERICUM PERFORATUM EX HERBA FERM 33C DIL. D2 (HAB, VS. 33C)
- LEVICO FORTE AQUOS. DIL. D2
- GLANDULA SUPRARENALIS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Suprarenales comp. PlantaVet

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

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)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

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:

7/12/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Wala-Heilmittel GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6500041.00.00

Data modificării statusului autorizației:

7/12/2005

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