

# 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:

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)

---

**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](#) [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:**

20/12/2005

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Wala-Heilmittel GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

6500265.00.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**

20/12/2005

---

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