

Pulmo/Stibium comp. PlantaVet

Autorizat

- PULMO BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- Kalium stibyltartaricum D7
- STANNUM METALLICUM DIL. D9

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Pulmo/Stibium comp. PlantaVet

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Cal

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

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)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 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

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:

31/12/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Wala-Heilmittel GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6500236.00.00

Data modificării statusului autorizației:

31/12/2005

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați 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.