

Hepar comp. N PlantaVet

Autorizat

- Mesenchym suis GI Dil. D5
- KALIUM CARBONICUM E CINERE FAGI SILVATICAE DIL. D5
AQUOS. (HAB, VS. 5B)
- CICHORIUM INTYBUS E PLANTA TOTA FERM 33C DIL. D5
(HAB, VS. 33C)
- ANAGALLIS ARVENSIS E PLANTA TOTA FERM 33B DIL. D4
(HAB, VS. 33B)
- Hepar bovis D5
- TARAXACUM OFFICINALE D4
- SILYBUM MARIANUM D4

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Hepar comp. N PlantaVet

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Bovine

Cal

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

1.00 gram(e) / 10.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

1.00 gram(e) / 10.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

1.00 gram(e) / 10.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

1.00 gram(e) / 10.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

1.00 gram(e) / 10.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

1.00 gram(e) / 10.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

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

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

SaluVet GmbH

Data autorizației de comercializare:

17/12/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Wala-Heilmittel GmbH

Wala-Heilmittel GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:6500408.00.00

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 această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099911>