

Articulatio comp. PlantaVet

Oprávněný

- PERIOSTEUM BOVIS GL DIL. D15 (HAB, VS. 41B)
- TENDO BOVIS GL DIL. D4 (HAB, VS. 41B)
- ARTICULATIO TALOCRURALIS BOVIS GL DIL. D8 (HAB, VS. 41B)
- ARTICULATIO TALOCRURALIS BOVIS GL DIL. D4 (HAB, VS. 41B)
- ARTICULATIO SUBTALARIS BOVIS GL DIL. D8 (HAB, VS. 41B)
- ARTICULATIO SUBTALARIS BOVIS GL DIL. D4 (HAB, VS. 41B)
- NERVUS ISCHIADICUS BOVIS GL DIL. D4 (HAB, VS. 41A)
- Arnica montana ex planta tota D4
- ALLIUM CEPA D2
- Symphytum officinale D1
- Stannum metallicum D13

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Articulatio comp. PlantaVet

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nemecko

Dostupné v:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [Nemecky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

SaluVet GmbH

Dátum registrácie lieku:

23/12/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Wala-Heilmittel GmbH

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

6442444.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

23/12/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.