

Larynx/Levisticum comp. PlantaVet

Oprávněný

- NERVUS LARYNGEUS RECURRENS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- NERVUS LARYNGEUS SUPERIOR BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- LARYNX BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41B)
- NERVUS VAGUS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- Levisticum officinale D5

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Larynx/Levisticum comp. PlantaVet

Účinná látka:

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](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Subkutánne použitie:

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovincky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [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:

27/12/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Wala-Heilmittel GmbH

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

6442763.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/12/2005

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