

Quadruplex PlantaVet

Oprávněný

- RENES BOVIS GL DIL. D7 (HAB, VS. 41A)
- Hepar bovis D7
- Cor bovis D7
- PULMO BOVIS GL DIL. D7 (HAB, VS. 41A)

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Quadruplex PlantaVet

Účinná látka:

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

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [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](#)

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [Nemecky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

SaluVet GmbH

Dátum registrácie lieku:

28/09/2002

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Wala-Heilmittel GmbH

Wala-Heilmittel GmbH

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

400429.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

9/11/2010

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. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.