

# Tendo/Allium comp. PlantaVet

Ima dovoljenje za  
promet

- ALLIUM CEPA FERM 34A DIL. D7
- VAGINAE SYNOVIALES TENDINUM BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41C)
- PERIOSTEUM BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41B)
- TENDO BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41B)
- Arnica montana ex planta tota D5
- SYMPHYTUM OFFICINALE D5
- Stannum metallicum D14

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Tendo/Allium comp. PlantaVet

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Icelandic Norwegian

---

**Pot uporabe:**

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

---

## Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**intramuskularna uporaba:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

**Subkutana uporaba:**

-

## Horse

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

---

### Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

---

### Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Na voljo v:

Germany

---

### Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [German](#)

---

## Dodatne informacije

### Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

SaluVet GmbH

---

### Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

27/12/2005

---

### Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Wala-Heilmittel GmbH

---

**Pristojni organ:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

6500101.00.00

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

27/12/2005

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.