

Larynx/Apis comp. PlantaVet

Ima dovoljenje za promet

- Levisticum officinale D14
- BRYONIA CRETICA FERM 33B DIL. D14
- APIS MELLIFICA EX ANIMALE TOTO GL DIL. D16 (HAB, VS. 41C)
- NERVUS VAGUS BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41A)
- NERVUS LARYNGEUS SUPERIOR BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41A)
- NERVUS LARYNGEUS RECURRENS BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41A)
- LARYNX BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41B)

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Larynx/Apis 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:

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:

Subkutana uporaba:

•

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

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:

22/12/2005

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:

6442823.00.00

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

22/12/2005

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