

# Magnesium comp. PlantaVet

Ima dovoljenje za promet

- Avena sativa D5
- ARNICA MONTANA E PLANTA TOTA FERM 33C DIL. D2 (HAB, VS. 33C)
- FORMICA RUFA EX ANIMALE TOTO GL DIL. D7 (HAB, VS. 41C)

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Magnesium comp. PlantaVet

### Učinkovina:

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](#)

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](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmacevtska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

### **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:**

6442869.00.00

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)