

Hepar comp. N PlantaVet

Ima dovoljenje za promet

- Mesenchym suis GI Dil. D5
- KALIUM CARBONICUM E CINERE FAGI SILVATICAE DIL. D5 AQUOS. (HAB, VS. 5B)
- CICHORIUM INTYBUS E PLANTA TOTA FERM 33C DIL. D5 (HAB, VS. 33C)
- ANAGALLIS ARVENSIS E PLANTA TOTA FERM 33B DIL. D4 (HAB, VS. 33B)
- Hepar bovis D5
- TARAXACUM OFFICINALE D4
- SILYBUM MARIANUM D4

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Hepar comp. N PlantaVet

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

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:

-

govedo

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Horse

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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QV03AX

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:

17/12/2005

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:

6500408.00.00

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

17/12/2005

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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