

Cantharis comp. PlantaVet

Ima dovoljenje za promet

- EQUISETUM ARVENSE EX HERBA FERM 35B DIL. D3 (HAB, VS. 35B)
- VESICA URINARIA BOVIS GL DIL. D7 (HAB, VS. 41C)
- LYTTA VESICATORIA D6
- ACHILLEA MILLEFOLIUM FERM 33D DIL. D3

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Cantharis comp. PlantaVet

Učinkovina:

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](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska 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](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [German](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

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

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

SaluVet GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

27/02/2009

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Wala-Heilmittel GmbH

Wala-Heilmittel GmbH

Pristojni organ:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

401139.00.00

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

1/08/2016

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