

Nux vomica comp. PlantaVet

Godkänd

- RENES BOVIS GL DIL. D6 (HAB, VS. 41A)
- NICOTIANA TABACUM E FOLIIS FERM 33B DIL. D9 (HAB, VS. 33B)
- STRYCHNOS NUX-VOMICA E SEMINE FERM 35B DIL. D7 (HAB, VS. 35B)
- MATRICARIA RECUTITA D2
- CARBO VEGETABILIS DIL. D19 AQUOS.

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nux vomica comp. PlantaVet

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QV03AX

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tyska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

SaluVet GmbH

Godkännandedatum:

27/12/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Wala-Heilmittel GmbH

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

6442912.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/12/2005

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet