

# Larynx/Levisticum comp. PlantaVet

Godkänd

- LEVISTICUM OFFICINALE E RADICE FERM 33C DIL. D5 (HAB, VS. 33C)
- NERVUS VAGUS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- LARYNX BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41B)
- NERVUS LARYNGEUS SUPERIOR BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- NERVUS LARYNGEUS RECURRENS BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Larynx/Levisticum 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:

Häst

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

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:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

##### **Häst**

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

#### **Subkutan användning:**

- 

##### **Häst**

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

### **Receptstatus:**

Receptbelagt 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:**

6442763.00.00

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

27/12/2005

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)