

Larynx/Apis comp. PlantaVet

Godkänd

- Levisticum officinale D14
- BRYONIA CRETICA FERM 33B DIL. D14
- APIS MELLIFICA EX ANIMALE TOTO GL DIL. D16 (HAB, VS. 41C)
- NERVUS VAGUS BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41A)
- NERVUS LARYNGEUS SUPERIOR BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41A)
- NERVUS LARYNGEUS RECURRENS BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41A)
- LARYNX BOVIS GL DIL. D16 (HAB, VS. 41B)

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Larynx/Apis 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](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Katt

Kanin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dygn

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:

22/12/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Wala-Heilmittel GmbH

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

6442817.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/12/2005

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