

EucaComp PlantaVet

Auktoriserad

- EUCALYPTUS OIL
- MELISSA OFFICINALIS
- CALENDULA OFFICINALIS
- ORIGANUM MAJORANA

Product identification

Läkemedlets namn:

EucaComp PlantaVet

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Svin

Administreringsväg:

Intrauterin användning

Vaginal användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

0.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

10.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

10.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

12.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

Withdrawal period by route of administration:

Intrauterin användning:

- **Nöt**

- Milk. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

- **Häst**

- Milk. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

- **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

Vaginal användning:

- **Nöt**

- Milk. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

- **Häst**

- Milk. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

- **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Tyskland

Available in:

Tyskland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

SaluVet GmbH

Marketing authorisation date:

30/03/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Saluvet GmbH

Ansvarig myndighet:

BVL

Godkännandenummer:

6857806.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/03/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099932>