

OVARIUM COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

Zugelassen

- OVARIUM SUIS D8
- PLACENTA SUIS
- UTERUS SUIS D10
- TUBA UTERINA SUIS D10
- HYPOPHYSIS SUIS D13
- CYPRIPEDIUM CALCEOLUS VAR. PUBESCENS, RADIX (Ø 33 %) D8
- LILIUM LANCIFOLIUM D4
- PULSATILLA PRATENSIS D18
- AQUILEGIA VULGARIS D4
- SEPIA OFFICINALIS D10
- LACHESIS MUTUS D 10
- APISINUM D8
- KREOSOTUM D8
- CALVATIA GIGANTEA D6
- PSYCHOTRIA IPECACUANHA D6
- MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI D10
- HYDRASTIS CANADENSIS D4
- ACIDUM CIS-ACONITICUM D10
- MAGNESIUM PHOSPHORICUM D10

Produktidentifikation

Arzneimittel:

OVARIUM COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Verfügbar nur in englisch

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampulle

Darreichungsform:

Injektionslösung

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QV03

Abgaberegelung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Verfügbar in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zulassungsdatum:

23/03/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/03/1537/001-002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/03/2008

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.