

# Endometrium comp. A PlantaVet

Autorizado

- Endometrium suis D16
- Quarz D29
- ARGENTUM METALLICUM DIL. D29 AQUOS.
- ECHINACEA D2

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Endometrium comp. A PlantaVet

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

Caballos

### Vía de administración:

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 10.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 10.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 10.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 10.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía subcutánea:**

- 

#### **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

#### **Caballos**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Alemania

---

### **Disponible en:**

Alemania

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

SaluVet GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

29/12/2005

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Wala-Heilmittel GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

6442705.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

29/12/2005

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)