

Ovaria / Apis regina comp. PlantaVet

Autorizado

- PULSATILLA VULGARIS E FLORIBUS FERM 33C DIL. D4 (HAB, VS. 33C)
- APIS REGINA TOTA GL DIL. D4 (HAB, VS. 41C)
- Ovarium suis D4
- PHOSPHORUS D6
- ARGENTUM METALLICUM D6

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ovaria / Apis regina comp. PlantaVet

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caprino

Ovino

Caballos

Porcino

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)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 10.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Titular de la autorización de comercialización:

SaluVet GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

16/05/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Wala-Heilmittel GmbH

Wala-Heilmittel GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

31969.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/01/2011

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet