

Ovarium compositum Heel - Injektionslösung für Tiere

Niedopuszczony do
obrotu

- ACIDUM CIS-ACONITICUM D10
- APISINUM D8
- AQUILEGIA VULGARIS D4
- CALVATIA GIGANTEA D6
- CYPRIPIEDIUM PARVIFLORUM VAR. PUBESCENS
D6
- HYDRASTIS CANADENSIS D4
- HYPOPHYSIS SUIS D13
- KREOSOTUM D8
- LACHESIS D10
- LILIUM LANCIFOLIUM D4
- MAGNESIUM PHOSPHORICUM D10
- MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI D10
- OVARIUM SUIS D8
- PLACENTA TOTALIS SUIS D10
- PSYCHOTRIA IPECACUANHA D6
- PULSATILLA PRATENSIS D18
- SEPIA OFFICINALIS D10
- TUBA UTERINA SUIS D10
- UTERUS SUIS D10

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Ovarium compositum Heel - Injektionslösung für Tiere

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie dożylnie

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie dożylne:

•

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Goat

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Horse

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

Podanie podskórne:

•

Cattle

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

•

Goat

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

•

Sheep

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

•

Horse

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QV03AX

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

14/04/2011

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Organ odpowiedzialny:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numer pozwolenia:

8-30108

Data zmiany statusu pozwolenia:

30/05/2022

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

at-puar-600000091383-np-oevaeriuem-de.pdf