

OVARIUM COMPOSITUM, injecinis tirpalas

Dopuszczony

- OVARIUM SUIS D8
- PLACENTA SUIS
- UTERUS SUIS D10
- TUBA UTERINA SUIS D10
- HYPOPHYSIS SUIS D13
- CYPRIPIEDIUM 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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

OVARIUM COMPOSITUM, injecinis tirpalas

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 fiński szwedzki islandzki Norwegian

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](#) [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](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QV03

Kategoria dostępności:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

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

Dostępne w:

Lithuania

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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:

23/03/2003

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

LT/2/03/1537/001-002

Data zmiany statusu pozwolenia:

25/03/2008

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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