

PHYTOLAC SOLUTION BUVABLE

Разрешен

- Atropa bella-donna C5
- HEPAR SULFURIS C7
- PYROGENIUM C7
- Phytolacca americana C5
- Conium maculatum C5
- STREPTOCOCCINUM C5
- STAPHYLOCOCCINUM C5
- Pulsatilla vulgaris C5
- APIS MELLIFICA C5

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PHYTOLAC SOLUTION BUVABLE

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава
оагнена овца
коза

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

крава

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Ne pas livrer le lait du ou des quartiers traités pendant la durée du traitement.

•

оагнена овца

- Meat and offal. 0 day

- Milk. no withdrawal period

Ne pas livrer le lait du ou des quartiers traités pendant la durée du traitement.

•

коза

- Meat and offal. 0 day

- Milk. no withdrawal period

Ne pas livrer le lait du ou des quartiers traités pendant la durée du traitement.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QV03AX

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

France

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Voiron

Дата на разрешение за търговия:

19/01/2007

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Voiron

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/6233547 2/2007

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

19/01/2012

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.