

# ABCEDYL GA

Autorizovaný

- PYROGENIUM C7
- Virola sebifera C3
- Atropa bella-donna C5
- ECHINACEA C3
- Calcium sulfuricum C7
- ACIDUM SILICICUM C7
- HEPAR SULFURIS C7

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

ABCEDYL GA

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Skot

Prase

Králík

K dispozici pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#)

[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Ovce

Koza  
Drůbež

---

### **Způsob podání:**

Perorální podání

---

## Product details

### **Léčivá látka a síla:**

K dispozici pouze v [English](#)  
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)  
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)  
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)  
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)  
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)  
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)  
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Léková forma:**

Perorální roztok

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Perorální podání:**

- **Skot**

- All relevant tissues. 0 day

- **Prase**

- All relevant tissues. 0 day

- **Králík**

- All relevant tissues. 0 day

- **Equid**

- All relevant tissues. 0 day

• **Ovce**

- All relevant tissues. 0 day

• **Koza**

- All relevant tissues. 0 day

• **Drůbež**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QV03AX

---

**Právní status výdeje:**

Volně prodejný

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Francie

---

**Available in:**

Francie

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Boiron

---

**Marketing authorisation date:**

28/06/2012

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Boiron

---

**Odpovědný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Registrační číslo:**

FR/V/2653261 5/2012

---

**Datum změny stavu registrace:**

21/06/2017

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039921>