

CERVICYL

Autoriseret

- CIMICIFUGA RACEMOSA C5
- Secale cornutum C5
- GELSEMIUM SEMPERVIRENS C5
- Caulophyllum thalictroides C5
- Atropa bella-donna C5
- ARNICA MONTANA C5

Product identification

Lægemidlets navn:

CERVICYL

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Ko

So

Hoppe

Moderfår

Udvokset hunded

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral opløsning

Withdrawal period by route of administration:

Oral anvendelse:

- **Ko**

- All relevant tissues. 0 day

- **So**

- All relevant tissues. 0 day

- **Hoppe**

- All relevant tissues. 0 day

- **Moderfår**

- All relevant tissues. 0 day

- **Udvokset hunded**

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QV03AX

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

France

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boiron

Marketing authorisation date:

22/06/2012

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Boiron

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/9599938 4/2012

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

16/06/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038773>