

OSTEOCYNESINE VETERINAIRE COMPRIMES

Autoriseret

- CALCAREA CARBONICA OSTREARUM D2
- Sulfur iodatum C3
- Calcium fluoratum D2
- CALCAREA PHOSPHORICA D2

Product identification

Lægemidlets navn:

OSTEOCYNESINE VETERINAIRE COMPRIMES

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg

Svin

Kat

Hestefamilien

Får

Ged

Hund

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
26.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)
2.60 milligram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)
26.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)
26.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Lægemiddelform:

Tablet

Withdrawal period by route of administration:

Oral anvendelse:

- **Kvæg**

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

- **Svin**

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

- **Kat**

- **Hestefamilien**

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

- **Får**

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

- **Ged**

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

• Hund

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](#)

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:

5/07/1983

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Boiron

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/3389423 0/1983

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

5/07/2008

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.

Package Leaflet and Labelling

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/600000039213>