

OSTEOTRAUMYL POUDRE ORALE

Autoriseret

- CALCIUM CARBONICUM HAHNEMANNI D3
- RUTA GRAVEOLENS D3
- SYMPHYTUM OFFICINALE D3
- ARNICA MONTANA D3
- SULFUR IODATUM D3
- CALCAREA PHOSPHORICA D3
- CALCIUM FLUORATUM D3

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

OSTEOTRAUMYL POUDRE ORALE

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](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Hestefamilien

Får

Ged

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English
0.14 gram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på English
0.14 gram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på English
0.14 gram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på English
0.14 gram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på English
0.10 gram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på English
0.14 gram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på English
0.10 gram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Oralt pulver

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

•

Hestefamilien

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

•

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

•

Ged

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QV03AX

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boiron

Dato for markedsføringstilladelse:

15/06/2012

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boiron

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/0913144 6/2012

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

31/05/2017

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

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.