

OSTEYL SOLUTION BUENABLE

Zugelassen

- CALCAREA CARBONICA OSTREARUM C4
- SILICEA C5
- SULFUR IODATUM C4
- FERRUM PHOSPHORICUM C5
- Calcium fluoratum C4
- CALCAREA PHOSPHORICA C4

Produktidentifikation

Arzneimittel:

OSTEYL SOLUTION BUENABLE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#)

[französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#)

[schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Pferd

Stute
Schaf
Ziege
Hausgeflügel

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Stute

- Milch. 0 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Hausgeflügel

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Eier. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QV03AX

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Boiron

Zulassungsdatum:

15/06/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boiron

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/4388505 5/2012

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/05/2017

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.