

OSTEOCYNESINE VETERINAIRE COMPRIMES

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

OSTEOCYNESINE VETERINAIRE COMPRIMES

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schwein

Katze

Einhufer

Schaf

Ziege

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

26.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in English

2.60 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in English

26.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in English

26.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

• Rind

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

• Katze

• Einhufer

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

• Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

• Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

• Hund

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

QV03AX

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Frankreich

Available in:

Frankreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boiron

Marketing authorisation date:

5/07/1983

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boiron

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/3389423 0/1983

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/07/2008

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039213>