

# OSTEOCYNESINE VETERINAIRE COMPRIMES

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

OSTEOCYNESINE VETERINAIRE COMPRIMES

---

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### Zieltierarten:

Rind

Schwein

Katze

Einhufer

Schaf

Ziege

Hund

---

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
26.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch  
2.60 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch  
26.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch  
26.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

### **Darreichungsform:**

Tablette

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **zum Einnehmen:**

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

- 

#### **Eihufer**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

- 

#### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 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:**

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](http://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.