

# ABCEDYL GA SOLUTION BUVDABLE

Zugelassen

- PYROGENIUM C7
- Virola sebifera C3
- Atropa bella-donna C5
- ECHINACEA C3
- Calcium sulfuricum C7
- ACIDUM SILICICUM C7
- HEPAR SULFURIS C7

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

ABCEDYL GA SOLUTION BUVDABLE

### 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](#)

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

Schaf

Ziege

Hausgeflügel

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

139.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

139.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

139.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

139.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

139.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

139.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

139.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Einnehmen:**

- 

**Rind**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

**Schwein**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

**Rabbit**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

**Pferd**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

**Schaf**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

**Ziege**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

**Hausgeflügel**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

---

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

QV03AX

---

**Abgaberegulierung:**

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:**

28/06/2012

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boiron

---

### **Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

FR/V/2653261 5/2012

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/06/2017

---

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.