

HEMOSTATYL SOLUTION BUVABLE

Zugelassen

- Cinchona pubescens C4
- CROTALUS HORRIDUS C7
- SECALE CORNUTUM C4
- PSYCHOTRIA IPECACUANHA C4
- TRILLIUM PENDULUM C5
- Achillea millefolium C4
- ARNICA MONTANA C4

Produktidentifikation

Arzneimittel:

HEMOSTATYL SOLUTION BUVABLE

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

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

•

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

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/3041418 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

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.