

DRAINOSYL SOLUTION BUVDABLE

Zugelassen

- TARAXACUM OFFICINALE D3
- BERBERIS VULGARIS C3
- SOLIDAGO VIRGAUREA C3
- CHINA D3
- Hydrastis canadensis C3
- Cynara scolymus D3
- SILYBUM MARIANUM C3
- Chelidonium majus C5

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DRAINOSYL 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](#)

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](#)

Einhufer

Schaf

Ziege

Hausgeflügel

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.13 gram(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

-

Eihufer

- 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

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/2245672 4/2012

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.