

OSTEOTRAUMYL POWDRE ORALE

Zugelassen

- CALCIUM CARBONICUM HAHNEMANNI D3
- RUTA GRAVEOLENS D3
- SYMPHYTUM OFFICINALE D3
- ARNICA MONTANA D3
- SULFUR IODATUM D3
- CALCAREA PHOSPHORICA D3
- CALCIUM FLUORATUM D3

Produktidentifikation

Arzneimittel:

OSTEOTRAUMYL POWDRE ORALE

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

Einhufer

Schaf

Ziege

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

0.14 gram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

0.14 gram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

0.14 gram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

0.14 gram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

0.10 gram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

0.14 gram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

0.10 gram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Einhufer

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

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

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/0913144 6/2012

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.