

SEPTICINE GA BUVABLE

Zulassung ruhend

- Hydrargyrum bicanatum C7
- SOLIDAGO VIRGAUREA C1
- NAJA NAJA C7
- Phytolacca americana C7
- ECHINACEA C4
- Baptisia tinctoria C7
- Atropa bella-donna C7
- Secale cornutum C7

Produktidentifikation

Arzneimittel:

SEPTICINE GA BUVABLE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Einhufer

Schaf

Ziege

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

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Einhufer

- 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 Veterinärkode (ATCvet-Code):

QV03AX

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung ruhend

Zuglassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch
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:

9/10/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boiron

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/9928607 5/2012

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/10/2012

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.