

CERVICYL SOLUTION BUVABLE

Εγκεκριμένο

- CIMICIFUGA RACEMOSA C5
- Secale cornutum C5
- GELSEMIUM SEMPERVIRENS C5
- Caulophyllum thalictroides C5
- Atropa bella-donna C5
- ARNICA MONTANA C5

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

CERVICYL SOLUTION BUVABLE

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Αγελάδα

Χοιρομητέρες

Φορβάδα

Προβατίνα

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά

Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

•

Αγελάδα

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

•

Χοιρομητέρες

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

•

Φορβάδα

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

-

Προβατίνα

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

-

Goat (adult female)

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QV03AX

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

France

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boiron

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

22/06/2012

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Boiron

Αρμόδια αρχή:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Αριθμός έγκρισης:

FR/V/9599938 4/2012

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

16/06/2017

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Package Leaflet and Labelling

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.