

TRAUMASEDYL GA SOLUTION BUVABLE

Εγκεκριμένο

- ARNICA MONTANA C4
- Ruta graveolens C4
- Rhus toxicodendron C4
- Ledum palustre C3
- Hypericum perforatum C4
- Bellis perennis C4

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

TRAUMASEDYL GA 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:

Βοοειδή

Χοίρος

Κουνέλι

Άλογο

Πρόβατο

Αίγα
Πουλερικό

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:

•

Βοοειδή

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

•

Χοίρος

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

•

Κουνέλι

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

•

Άλογο

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

•

Πρόβατο

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

•

Αίγα

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

•

Πουλερικό

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QV03AX

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

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/6577893 3/2012

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.