

# ABCEDYL GA SOLUTION BUVABLE

Εγκεκριμένο

- PYROGENIUM C7
- Virola sebifera C3
- Atropa bella-donna C5
- ECHINACEA C3
- Calcium sulfuricum C7
- ACIDUM SILICICUM C7
- HEPAR SULFURIS C7

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

ABCEDYL GA SOLUTION BUVABLE

### Δραστική ουσία:

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  
139.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
139.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
139.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
139.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
139.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
139.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
139.90 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 Σλοβákικα 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:**

28/06/2012

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Boiron

---

### **Αρμόδια αρχή:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

FR/V/2653261 5/2012

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

21/06/2017

---

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