

OSTEOCYNESINE VETERINAIRE COMPRIMES

Autorizado

- CALCAREA CARBONICA OSTREARUM D2
- Sulfur iodatum C3
- Calcium fluoratum D2
- CALCAREA PHOSPHORICA D2

Product identification

Nombre del medicamento:

OSTEOCYNESINE VETERINAIRE COMPRIMES

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Gatos

Équidos

Ovino

Caprino

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
26.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponibile únicamente en [English](#)
2.60 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponibile únicamente en [English](#)
26.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponibile únicamente en [English](#)
26.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

• Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

• Porcino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

• Gatos

• Équidos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

• Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

• Caprino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

• Perros

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QV03AX

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Francia

Available in:

Francia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boiron

Marketing authorisation date:

5/07/1983

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Boiron

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/3389423 0/1983

Fecha del cambio de estado de la autorización:

5/07/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039213>