

VITACINE GA BUVABLE

Suspense

- Acidum arsenicosum C7
- Solidago virgaurea C2
- Echinacea C5
- BRYONIA C7
- Mercurius solubilis Hahnemanni C7

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VITACINE GA BUVABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Équidos

Ovino

Caprino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.20 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.20 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.20 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.20 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.20 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Équidos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Caprino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QV03AX

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Suspendido

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Boiron

Fecha de autorización de comercialización:

9/10/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boiron

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/2925418 9/2012

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/10/2012

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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