

OSTEOTRAUMYL POUDRE ORALE

Autorisé

- CALCIUM CARBONICUM HAHNEMANNI D3
- RUTA GRAVEOLENS D3
- SYMPHYTUM OFFICINALE D3
- ARNICA MONTANA D3
- SULFUR IODATUM D3
- CALCAREA PHOSPHORICA D3
- CALCIUM FLUORATUM D3

Identification du produit

Dénomination du médicament:

OSTEOTRAUMYL POUDRE ORALE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#)
[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Mouton
Chèvre

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
0.14 gram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.14 gram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.14 gram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.14 gram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.10 gram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.14 gram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.10 gram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Equid

- Viande et abats. 0 day

- Lait. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

- Lait. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

- Lait. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QV03AX

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Pot de 500 g

Pot de 1 kg

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boiron

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/06/2012

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boiron

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/0913144 6/2012

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/05/2017

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage