

PHYTOLAC SOLUTION BUVABLE

Autorisé

- Atropa bella-donna C5
- HEPAR SULFURIS C7
- PYROGENIUM C7
- Phytolacca americana C5
- Conium maculatum C5
- STREPTOCOCCINUM C5
- STAPHYLOCOCCINUM C5
- Pulsatilla vulgaris C5
- APIS MELLIFICA C5

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PHYTOLAC SOLUTION BUVABLE

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](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache)
Mouton (brebis)
Chèvre (femelle adulte)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

•

Bovin (vache)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Ne pas livrer le lait du ou des quartiers traités pendant la durée du traitement.

•

Mouton (brebis)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. no withdrawal period

Ne pas livrer le lait du ou des quartiers traités pendant la durée du traitement.

•

Chèvre (femelle adulte)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. no withdrawal period

Ne pas livrer le lait du ou des quartiers traités pendant la durée du traitement.

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

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 125 mL et de 1 pipette graduée

Flacon de 1 L

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:

19/01/2007

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/6233547 2/2007

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/01/2012

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