

CERVICYL

Viðurkennt

- CIMICIFUGA RACEMOSA C5
- Secale cornutum C5
- GELSEMIUM SEMPERVIRENS C5
- Caulophyllum thalictroides C5
- Atropa bella-donna C5
- ARNICA MONTANA C5

Product identification

Heiti lyfs:

CERVICYL

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir (kýr)

Svín (gylta)

Hestur (meri)

Sauðkind (æer)

Geit (huðna)

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:

- **Nautgripir (kýr)**

- All relevant tissues. 0 dagar

- **Svín (gylta)**

- All relevant tissues. 0 dagar

- **Hestur (meri)**

- All relevant tissues. 0 dagar

- **Sauðkind (ær)**

- All relevant tissues. 0 dagar

- **Geit (huðna)**

- All relevant tissues. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QV03AX

Lögformleg staða:

Aðeins í boði í [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Frakkland

Available in:

Frakkland

Áletrun:

Aðeins í boði í [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boiron

Marketing authorisation date:

22/06/2012

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Boiron

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/9599938 4/2012

Dagsetning leyfisbreytingar:

16/06/2017

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038773>