

DRAINOSYL SOLUTION BUENABLE

Heimilað

- TARAXACUM OFFICINALE D3
- BERBERIS VULGARIS C3
- SOLIDAGO VIRGAUREA C3
- CHINA D3
- Hydrastis canadensis C3
- Cynara scolymus D3
- SILYBUM MARIANUM C3
- Chelidonium majus C5

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DRAINOSYL SOLUTION BUENABLE

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Kanína
Hestar
Sauðkind
Geit
Alifuglar

Leið stjórnýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir

- All relevant tissues. 0 dagar

•

Svín

- All relevant tissues. 0 dagar

•

Kanína

- All relevant tissues. 0 dagar

•

Hestar

- All relevant tissues. 0 dagar

•

Sauðkind

- All relevant tissues. 0 dagar

•

Geit

- All relevant tissues. 0 dagar

•

Alifuglar

- All relevant tissues. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QV03AX

Lögformleg staða:

Aðeins fánlegt í tékkneska eistneska enska franska ítalska lettneska litháíska Portuguese rúmenska slóvenska finnska sænska Norwegian

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Fáanlegt í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boiron

Dagsetning markaðsleyfis:

15/06/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boiron

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/2245672 4/2012

Dagsetning á breytingu stöðu:

31/05/2017

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Package Leaflet and Labelling

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