

OSTEOTRAUMYL POUDRE ORALE

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

OSTEOTRAUMYL POUDRE ORALE

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](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hestar

Sauðkind

Geit

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

0.14 gram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.14 gram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.14 gram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.14 gram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.10 gram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.14 gram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.10 gram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til inntöku

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. no withdrawal period

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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Hestar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

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

QV03AX

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í tékkneska eistneska enska franska íþalska lettneska litháíska Portuguese rúmenska slóvenska finnska sænska Norwegian

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt 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/0913144 6/2012

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.