

VITACINE GA BUENABLE

Tímabundið ógilt

- Acidum arsenicosum C7
- Solidago virgaurea C2
- Echinacea C5
- BRYONIA C7
- Mercurius solubilis Hahnemanni C7

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

VITACINE GA BUENABLE

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hestar

Sauðkind

Geit

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

0.20 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.20 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.20 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.20 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.20 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

•

Geit

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 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:

Tímabundið ógilt

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [franska](#)

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:

9/10/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boiron

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/2925418 9/2012

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/10/2012

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja 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.