

SEPTICINE GA BUABLE

Tímabundið ógilt

- Hydrargyrum bicyanatum C7
- SOLIDAGO VIRGAUREA C1
- NAJA NAJA C7
- Phytolacca americana C7
- ECHINACEA C4
- Baptisia tinctoria C7
- Atropa bella-donna C7
- Secale cornutum C7

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

SEPTICINE GA BUABLE

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

Hestar
Sauðkind
Geit

Leið stjórnslu:

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

- 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

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

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

QV03AX

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Tímabundið ógilt

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt 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/9928607 5/2012

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/10/2012

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.