

OSTEYL SOLUTION BUVABLE

Autorizzato

- CALCAREA CARBONICA OSTREARUM C4
- SILICEA C5
- SULFUR IODATUM C4
- FERRUM PHOSPHORICUM C5
- Calcium fluoratum C4
- CALCAREA PHOSPHORICA C4

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

OSTEYL SOLUTION BUVABLE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Coniglio

Cavallo

Cavallo (cavalla)

Ovino

Caprino
pollame

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

163.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

163.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

163.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

163.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

163.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

163.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Cavallo (cavalla)

- latte. 0 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

pollame

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QV03AX

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Medicinale omeopatico (Articolo 19 della Direttiva n°2019/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boiron

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/06/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boiron

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/4388505 5/2012

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

31/05/2017

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.