

OSTEOCYNESINE VETERINAIRE COMPRIMES

Autorizzato

- CALCAREA CARBONICA OSTREARUM D2
- Sulfur iodatum C3
- Calcium fluoratum D2
- CALCAREA PHOSPHORICA D2

Product identification

Denominazione del medicinale:

OSTEOCYNESINE VETERINAIRE COMPRIMES

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Gatto

equide

Ovino

Caprino

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English

26.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in English

2.60 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in English

26.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in English

26.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

- **bovini**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

- **Suino**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

- **Gatto**

- **equide**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

- **Ovino**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

- **Caprino**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

. Cane

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

QV03AX

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Francia

Available in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boiron

Marketing authorisation date:

5/07/1983

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Boiron

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:FR/V/3389423 0/1983

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:5/07/2008

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039213>