

ABCEDYL GA SOLUTION BUVABLE

Autorizzato

- PYROGENIUM C7
- Virola sebifera C3
- Atropa bella-donna C5
- ECHINACEA C3
- Calcium sulfuricum C7
- ACIDUM SILICICUM C7
- HEPAR SULFURIS C7

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ABCEDYL GA SOLUTION BUVABLE

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Coniglio

Cavallo

Ovino
Caprino
pollame

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

139.90 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

139.90 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

139.90 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

139.90 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

139.90 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

139.90 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

139.90 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

- 1

bovini

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

- 1

Sujino

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

-

Coniglio

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

-

Cavallo

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

-

Ovino

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

-

Caprino

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

-

pollame

- tutti i tessuti rilevanti. 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:

28/06/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boiron

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/2653261 5/2012

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/06/2017

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 (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.