

# OSTEYL SOLUTION BUENABLE

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

OSTEYL SOLUTION BUENABLE

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

gris

kanin

hest

hoppe

sau

geit

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [Finsk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

---

### **Administrasjonsvei:**

Oral bruk

---

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

163.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

163.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

163.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

163.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

163.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

163.20 milligram / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Mikstur, oppløsning

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Oral bruk:**

•

#### **storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

#### **gris**

- Slakt. 0 dag

- 

**kanin**

- Slakt. 0 dag

- 

**hest**

- Slakt. 0 dag

- 

**hoppe**

- Melk. 0 dag

- 

**sau**

- Slakt. 0 dag

- 

**geit**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

**Poultry**

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QV03AX

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

FR

---

**Tilgjengelig i:**

FR

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Homøpatiske legemidler (Artikkel 19 i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Boiron

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

15/06/2012

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Boiron

---

**Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/4388505 5/2012

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

31/05/2017

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Package Leaflet and Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.