

# PHYTOLAC SOLUTION BUVABLE

Autorisert

- Atropa bella-donna C5
- HEPAR SULFURIS C7
- PYROGENIUM C7
- Phytolacca americana C5
- Conium maculatum C5
- STREPTOCOCCINUM C5
- STAPHYLOCOCCINUM C5
- Pulsatilla vulgaris C5
- APIS MELLIFICA C5

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

PHYTOLAC SOLUTION BUVABLE

### 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](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

ku  
søye  
voksen hunngeit

---

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
108.80 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
108.80 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
108.80 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
108.80 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
108.80 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
108.80 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
108.80 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
108.80 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
108.80 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Mikstur, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Oral bruk:**

•

**ku**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Ne pas livrer le lait du ou des quartiers traités pendant la durée du traitement.

•

**søye**

- Slakt. 0 dag

- Melk. no withdrawal period

Ne pas livrer le lait du ou des quartiers traités pendant la durée du traitement.

•

**voksen hunnheit**

- Slakt. 0 dag

- Melk. no withdrawal period

Ne pas livrer le lait du ou des quartiers traités pendant la durée du traitement.

---

**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:**

19/01/2007

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Boiron

---

**Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/6233547 2/2007

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

19/01/2012

---

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.