

SEPTICINE GA BUABLE

Suspendert

- Hydrargyrum bicyanatum C7
- SOLIDAGO VIRGAUREA C1
- NAJA NAJA C7
- Phytolacca americana C7
- ECHINACEA C4
- Baptisia tinctoria C7
- Atropa bella-donna C7
- Secale cornutum C7

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

SEPTICINE GA BUABLE

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](#)

Målarter:

storfe

gris

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

sau

geit

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.13 gram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.13 gram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.13 gram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.13 gram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.13 gram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.13 gram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.13 gram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.13 gram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

•

Equid

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

geit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QV03AX

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Suspendert

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

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:

9/10/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boiron

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/9928607 5/2012

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/10/2012

Rapporter om mistenkte bivirkninger: 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.