

CERVICYL

Upoważniony

- CIMICIFUGA RACEMOSA C5
- Secale cornutum C5
- GELSEMIUM SEMPERVIRENS C5
- Caulophyllum thalictroides C5
- Atropa bella-donna C5
- ARNICA MONTANA C5

Product identification

Nazwa leku:

CERVICYL

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#)

Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Danish German Estonian Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie doustne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski
0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór doustny

Withdrawal period by route of administration:

Podanie doustne:

- **Cattle (cow)**

- All relevant tissues. 0 day

- **Pig (sow)**

- All relevant tissues. 0 day

- **Horse (mare)**

- All relevant tissues. 0 day

- **Sheep (ewe)**

- All relevant tissues. 0 day

- **Goat (adult female)**

- All relevant tissues. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QV03AX

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

France

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boiron

Marketing authorisation date:

22/06/2012

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Boiron

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/9599938 4/2012

Data zmiany statusu pozwolenia:

16/06/2017

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038773>