

METRYL SOLUTION BUVABLE

Dopuszczony

- PYROGENIUM C5
- Pulsatilla vulgaris C5
- Hydrastis canadensis C5
- SEPIA OFFICINALIS C5
- Chamaelirium luteum C5
- Calvatia gigantea C4
- Aletris farinosa C5
- CIMICIFUGA RACEMOSA C4
- ECHINACEA C4
- HEPAR SULFURIS C7

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

METRYL SOLUTION BUVABLE

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański duński niemiecki estoński angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór doustny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Cattle (cow)

- All relevant tissues. 0 day

-

Pig (sow)

- All relevant tissues. 0 day

-

Rabbit

- 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

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

France

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boiron

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

28/06/2012

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Boiron

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/5417665 2/2012

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/06/2017

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Package Leaflet and Labelling

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