

DRAINOSYL SOLUTION BUVABLE

Dopuszczony

- TARAXACUM OFFICINALE D3
- BERBERIS VULGARIS C3
- SOLIDAGO VIRGAUREA C3
- CHINA D3
- Hydrastis canadensis C3
- Cynara scolymus D3
- SILYBUM MARIANUM C3
- Chelidonium majus C5

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

DRAINOSYL 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](#)

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 duński niemiecki estoński grecki angielski włoski łotewski litewski węgierski rumuński szwedzki islandzki

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 niemiecki 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 włoski łotewski litewski węgierski rumuński fiński szwedzki islandzki

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór doustny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Cattle

- All relevant tissues. 0 day

-

Pig

- All relevant tissues. 0 day

-

Rabbit

- All relevant tissues. 0 day

-

Equid

- All relevant tissues. 0 day

-

Sheep

- All relevant tissues. 0 day

-

Goat

- All relevant tissues. 0 day

-

Poultry

- 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:

15/06/2012

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Boiron

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/2245672 4/2012

Data zmiany statusu pozwolenia:

31/05/2017

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.