

# VITACINE GA BUENABLE

Zawieszono

- Acidum arsenicosum C7
- Solidago virgaurea C2
- Echinacea C5
- BRYONIA C7
- Mercurius solubilis Hahnemanni C7

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

VITACINE GA BUENABLE

### Substancja czynna:

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](#) [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](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie doustne

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
0.20 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
0.20 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
0.20 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
0.20 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
0.20 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór doustny

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie doustne:**

•

#### **Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

#### **Pig**

- Meat and offal. 0 day

•

### **Equid**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

### **Sheep**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

### **Goat**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 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:**

Suspended

---

## **Dopuszczony do obrotu w:**

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

---

## **Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

---

## Informacje dodatkowe

### Typ uprawnienia:

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:

9/10/2012

---

### Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Boiron

---

### Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### Numer pozwolenia:

FR/V/2925418 9/2012

---

### Data zmiany statusu pozwolenia:

9/10/2012

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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