

CERVICYL

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

CERVICYL

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish

Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Danish German Estonian English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Icelandic Norwegian

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English
0.17 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
0.17 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
0.17 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
0.17 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
0.17 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
0.17 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução oral

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

- **Cattle (cow)**

- All relevant tissues. 0 dia

- **Pig (sow)**

- All relevant tissues. 0 dia

- **Horse (mare)**

- All relevant tissues. 0 dia

- **Sheep (ewe)**

- All relevant tissues. 0 dia

- **Goat (adult female)**

- All relevant tissues. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QV03AX

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

França

Available in:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em French

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em English French Italian Latvian Norwegian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boiron

Marketing authorisation date:

22/06/2012

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Boiron

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/9599938 4/2012

Data de alteração do estado de autorização:

16/06/2017

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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