

OSTEOCYNESINE VETERINAIRE COMPRIMES

Autorizat

- CALCAREA CARBONICA OSTREARUM D2
- Sulfur iodatum C3
- Calcium fluoratum D2
- CALCAREA PHOSPHORICA D2

Product identification

Denumirea medicamentului:

OSTEOCYNESINE VETERINAIRE COMPRIMES

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Porc

Pisică

Ecvide

Oaie

Capră

Câine

Calea de administrare:

Administrare orală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

26.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [English](#)

2.60 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [English](#)

26.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [English](#)

26.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

Withdrawal period by route of administration:

Administrare orală:

• Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

• Porc

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

• Pisică

• Ecvide

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

• Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

• Capră

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

• Câine

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QV03AX

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

France

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boiron

Marketing authorisation date:

5/07/1983

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Boiron

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/3389423 0/1983

Data modificării statusului autorizației:

5/07/2008

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039213>