

# DRAINOSYL SOLUTION BUVABLE

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

DRAINOSYL SOLUTION BUVABLE

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Porc

Iepure  
Ecvide  
Oaie  
Capră  
Păsări de curte

---

**Calea de administrare:**

Administrare orală

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
0.13 gram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
0.13 gram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
0.13 gram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
0.13 gram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
0.13 gram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
0.13 gram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
0.13 gram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
0.13 gram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție orală

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare orală:**

- 

**Bovine**

- All relevant tissues. 0 zi

•

**Porc**

- All relevant tissues. 0 zi

•

**Iepure**

- All relevant tissues. 0 zi

•

**Ecvide**

- All relevant tissues. 0 zi

•

**Oaie**

- All relevant tissues. 0 zi

•

**Capră**

- All relevant tissues. 0 zi

•

**Păsări de curte**

- All relevant tissues. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QV03AX

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produce medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

France

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boiron

---

**Data autorizației de comercializare:**

15/06/2012

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Boiron

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/2245672 4/2012

---

**Data modificării statusului autorizației:**

31/05/2017

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Package Leaflet and Labelling

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