

PHYTOLAC SOLUTION BUVABLE

Autorizat

- Atropa bella-donna C5
- HEPAR SULFURIS C7
- PYROGENIUM C7
- Phytolacca americana C5
- Conium maculatum C5
- STREPTOCOCCINUM C5
- STAPHYLOCOCCINUM C5
- Pulsatilla vulgaris C5
- APIS MELLIFICA C5

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PHYTOLAC 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](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă)
Oaie (oaie)
Capră (femelă adultă)

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
108.80 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
108.80 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
108.80 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
108.80 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
108.80 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
108.80 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
108.80 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
108.80 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
108.80 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

Ne pas livrer le lait du ou des quartiers traités pendant la durée du traitement.

•

Oaie (oaie)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. no withdrawal period

Ne pas livrer le lait du ou des quartiers traités pendant la durée du traitement.

•

Capră (femelă adultă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. no withdrawal period

Ne pas livrer le lait du ou des quartiers traités pendant la durée du traitement.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QV03AX

Statusul legal privind eliberarea:

Prodrug 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](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boiron

Data autorizației de comercializare:

19/01/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boiron

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/6233547 2/2007

Data modificării statusului autorizației:

19/01/2012

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați 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.