

File downloaded on 2026-01-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000038774>

FICOSYL SOLUTION BUVABLE

Oprávněný

- Causticum C5
- Thuya occidentalis C30
- Lycopodium clavatum C30
- CALCAREA CARBONICA OSTREARUM C30
- Acidum nitricum C30
- CAUSTICUM C30
- Thuya occidentalis C15
- LYCOPODIUM CLAVATUM C15
- CALCAREA CARBONICA OSTREARUM C15
- Acidum nitricum C15
- Causticum C15
- Thuya occidentalis C12
- LYCOPODIUM CLAVATUM C12
- CALCAREA CARBONICA OSTREARUM C12
- Acidum nitricum C12
- Causticum C12
- THUJA OCCIDENTALIS C9
- LYCOPODIUM CLAVATUM C9
- CALCAREA CARBONICA OSTREARUM C9
- ACIDUM NITRICUM C9
- Causticum C9
- Thuya occidentalis C7
- LYCOPODIUM CLAVATUM C7
- CALCAREA CARBONICA OSTREARUM C7
- Acidum nitricum C7
- Causticum C7
- Thuya occidentalis C5
- Lycopodium clavatum C5
- CALCAREA CARBONICA OSTREARUM C5
- Acidum nitricum C5

Identifikácia lieku

Názov lieku:

FICOSYL SOLUTION BUENABLE

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)
1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)
1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)
1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)
1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)
1.00 gram(s) / 1.00 Ampulka

Lieková forma:

Perorálny roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Cattle

- All relevant tissues. 0 day

-

Pig

- All relevant tissues. 0 day

-

Horse

- All relevant tissues. 0 day

-

Sheep

- All relevant tissues. 0 day

-

Goat

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QV03AX

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Francúzsko

Dostupné v:

Francúzsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boiron

Dátum registrácie lieku:

22/06/2012

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boiron

Zodpovedný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Číslo registrácie:

FR/V/5482835 7/2012

Dátum zmeny stavu registrácie:

16/06/2017

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.