

SEPTICINE PA

Tillfälligt återkallad

- Hydrargyrum bicyanatum C7
- SOLIDAGO VIRGAUREA C1
- NAJA NAJA C7
- Phytolacca americana C7
- ECHINACEA D2
- Baptisia tinctoria C7
- Atropa bella-donna C7
- Secale cornutum C7

Product identification

Läkemedlets namn:

SEPTICINE PA

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Katt

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Oral lösning

Withdrawal period by route of administration:

Oral användning:

- Hund
 - Katt
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QV03AX

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Tillfälligt återkallad

Authorised in:

Frankrike

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boiron

Marketing authorisation date:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boiron

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/5824471 1/2012

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/06/2012

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

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000093727>