

PVB® Rhumatismes GA buvable



Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires :

Rhus toxicodendron 5 CH

Bryonia 5 CH

Dulcamara 3 CH

Apis mellifica 4 CH

Ruta graveolens 4 CH

Arnica montana 4 CH

Ledum palustre 4 CH aa.

Excipient :

Ethanol 15 % (v/v) QSP 1 ml

Forme pharmaceutique:

Solution buvable.

Espèce cibles:

Bovins, ovins, caprins, équins et porcins.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles:

Chez les bovins, ovins, caprins, équins et porcins :

- médicament homéopathique traditionnellement utilisé lors de manifestations douloureuses de l'appareil locomoteur.

Contre-indications:

Aucune.

Mises en garde particulières à chaque espèce cible:

Aucune.

Précautions particulières d'emploi chez les animaux:

Aucune.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux:

Sans objet.

Autres précautions:

Consulter un vétérinaire si les symptômes persistent.

Effets indésirables (fréquence et gravité):

Non connus.

Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte:

L'innocuité de la spécialité chez les femelles pendant la gestation et la lactation n'a pas été étudiée. Cependant les médicaments homéopathiques sont traditionnellement utilisés chez les femelles en gestation et en lactation.

Interactions médicamenteuses et autres:

Non connues.

Posologie:

5 ml 2 à 3 fois par jour jusqu'à amélioration.

Administrer soit directement dans la bouche de l'animal, soit diluer dans l'eau de boisson, soit mélanger à l'aliment.

voie d'administration:

Voie orale.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes):

Non connu.

Temps d'attente:

Zéro jour.

Propriétés pharmacologiques:

Médicament homéopathique associant plusieurs souches dont les propriétés, dans l'indication proposée, sont reconnues par les matières médicales homéopathiques.

Incompatibilités:

Non connues.

Durée de conservation:

5 ans.

Précautions particulières de conservation selon pertinence:

Ne pas conserver à une température supérieure à 25°C.

Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments:

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant:

BOIRON
2 avenue de l'Ouest Lyonnais
69510 MESSIMY
FRANCE

Numéro d'autorisation de mise sur le marché et date de première autorisation:

FR/V/7432452 1/2012 - 28/06/2012

Inscription au tableau des substances vénéneuses (Liste I / II). Classement du médicament en matière de délivrance:

Sans objet.

Boe de 1 flacon de 125 ml et de 1 pipette gradu
GTIN : 03352712006830

Flacon de 1 litre avec bouchon doseur

Laboratoires BOIRON

2 avenue de l'Ouest Lyonnais
69510 MESSIMY
FRANCE
Tél. : 04.78.45.61.00
Fax. : 04.78.45.61.02
dept-veterinaire@boiron.fr
www.boiron.fr

