

EPILEPTYL

Autoriseret

- Cresol C5
- Calcium arsenicosum C15
- CUPRUM METALLICUM C9
- BUFO RANA C12
- Oenanthe crocata C9
- Coriaria myrtifolia C12
- Veratrum viride C5
- Cicutu virosa C15
- Cresol C9
- Cresol C7

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

EPILEPTYL

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Kat

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral opløsning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QV03AX

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

France

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boiron

Dato for markedsføringstilladelse:

6/11/2008

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boiron

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/4516876 7/2008

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

6/11/2013

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.