

NERVOSYL SOLUTION ORALE

Autoriseret

- ATROPA BELLA-DONNA C9
- VALERIANA OFFICINALIS D3
- PASSIFLORA INCARNATA D3
- THERIDION CURASSAVICUM C9
- STRYCHNOS IGNATII C9
- MATRICARIA RECUTITA C9

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

NERVOSYL SOLUTION ORALE

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](#)

Dyreart:

Hund

Kat

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
163.20 milligram(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:

7/08/2009

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boiron

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/6186456 0/2009

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

7/08/2014

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.

Package Leaflet and Labelling

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