

URICYSTYL SOLUTION ORALE

Autorizado

- LYTTA VESICATORIA C5
- SOLIDAGO VIRGAUREA C3
- BERBERIS VULGARIS C3
- Terebinthina C5
- Atropa bella-donna C5
- Hydrargyrum bichloratum C4
- APIS MELLIFICA C5
- Serum anguillae C5

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

URICYSTYL SOLUTION ORALE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

122.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

122.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

122.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

122.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

122.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

122.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

122.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

122.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QV03AX

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boiron

Fecha de autorización de comercialización:

15/01/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boiron

Boiron

Boiron

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/2369358 0/2001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/01/2011

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.