

ABCEDYL PA

Autorisé

- PYROGENIUM C5
- Virola sebifera C3
- Atropa bella-donna C5
- ECHINACEA C3
- Calcium sulfuricum C7
- ACIDUM SILICICUM C7
- HEPAR SULFURIS C7

Product identification

Dénomination du médicament:

ABCEDYL PA

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

Withdrawal period by route of administration:

Voie orale:

- **Chien**
 - **Chat**
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QV03AX

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

France

Available in:

France

Description de l'emballage:

Boîte de 1 flacon de 125 mL et de 1 pipette graduée

Boîte de 1 flacon de 30 mL et de 1 pipette graduée

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boiron

Marketing authorisation date:

24/09/2001

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Boiron

Autorité responsable:

National Veterinary Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

FR/V/0687297 7/2001

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/09/2011

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035444>