

URICYSTYL

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:
URICYSTYL

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](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien
Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.13 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Chien

-

Chat

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

QV03AX

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

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

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

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale 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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/01/2001

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boiron

Boiron

Boiron

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/2369358 0/2001

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/01/2011

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035469>