

EPILEPTYL SOLUTION ORALE

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

EPILEPTYL SOLUTION ORALE

Substance(s) active(s):

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](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

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 30 mL et de 1 pipette graduée

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boiron

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/11/2008

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

Boiron

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/4516876 7/2008

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/11/2013

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage