

NERVOSYL SOLUTION ORALE

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

NERVOSYL 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](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
163.20 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:

7/08/2009

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/6186456 0/2009

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/08/2014

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