

ABCEDYL PA

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

ABCEDYL PA

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.14 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.14 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.14 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.14 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.14 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.14 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.14 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

-

Cane

-

Gatto

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QV03AX

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Francia

Available in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boiron

Marketing authorisation date:

24/09/2001

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Boiron

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/0687297 7/2001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/09/2011

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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