

EPILEPTYL

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

EPILEPTYL

Sostanza attiva:

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](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

0.10 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.10 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.10 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.10 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.10 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.10 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.10 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.10 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.10 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.10 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

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

QV03AX

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in French

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Medicinale omeopatico (Articolo 19 della Direttiva n°2019/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boiron

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/11/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boiron

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/4516876 7/2008

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/11/2013

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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