

# EPILEPTYL

Autorisert

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

## Product identification

### Legemidlets navn:

EPILEPTYL

---

### Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

### Dyrearter:

katt  
hund

---

**Administrering:**

Oral bruk

---

## Product details

**Virkestoff / Styrke:**

Tilgjengelig bare i [English](#)  
0.10 gram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)  
0.10 gram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)  
0.10 gram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)  
0.10 gram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)  
0.10 gram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)  
0.10 gram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)  
0.10 gram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)  
0.10 gram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)  
0.10 gram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)  
0.10 gram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Mikstur, oppløsning

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oral bruk:**

- katt
  - hund
-

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QV03AX

---

**Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning unntatt for noen pakningsstørrelser

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Authorised in:**

FR

---

**Available in:**

FR

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i French

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Boiron

---

**Marketing authorisation date:**

6/11/2008

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Boiron

---

**Ansvarlig myndighet:**

National Veterinary Medicines Agency

---

**Godkjenningsnummer:**FR/V/4516876 7/2008

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**6/11/2013

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038796>