

ABCEDYL PA

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

ABCEDYL PA

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
0.14 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Drank

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

- Hond
- Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QV03AX

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Frankrijk

Available in:

Frankrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boiron

Marketing authorisation date:

24/09/2001

Productielocaties partijvrijgifte:

Boiron

Verantwoordelijke instantie:

National Veterinary Medicines Agency

Toelatingsnummer:

FR/V/0687297 7/2001

Wijzigingsdatum status toelating:

24/09/2011

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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