

NERVOSYL SOLUTION ORALE

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

NERVOSYL SOLUTION ORALE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Drank

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QV03AX

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Beschikbaar in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boiron

Handelsvergunningsdatum:

7/08/2009

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boiron

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/6186456 0/2009

Datum toelatingswijziging:

7/08/2014

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Package Leaflet and Labelling

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