

VERRUSYL SOLUTION ORALE

Dopuszczony

- Thuya occidentalis C4
- CALCAREA CARBONICA OSTREARUM C7
- Juniperus sabina C4
- Causticum C5
- STIBIUM SULFURATUM NIGRUM C5
- Acidum nitricum C5
- DELPHINIUM STAPHISAGRIA C5

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

VERRUSYL SOLUTION ORALE

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#)

[angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)

[szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
139.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
139.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
139.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
139.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
139.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
139.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
139.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór doustny

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QV03AX

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

France

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boiron

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

16/11/1998

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Boiron

Boiron

Boiron

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/7410557 3/1998

Data zmiany statusu pozwolenia:

16/11/2008

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.