

EPILEPTYL SOLUTION ORALE

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

EPILEPTYL SOLUTION ORALE

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
97.90 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
97.90 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
97.90 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
97.90 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
97.90 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
97.90 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
97.90 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
97.90 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
97.90 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
97.90 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução oral

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QV03AX

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Disponibilidade:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boiron

Data de autorização de introdução no mercado:

6/11/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boiron

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/4516876 7/2008

Data da alteração do estado de autorização:
6/11/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.