

# EPILEPTYL SOLUTION ORALE

Oprávněný

- 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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

EPILEPTYL SOLUTION ORALE

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

**Cieľové druhy:**

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Cesta podania:**

Perorálne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)  
97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)  
97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)  
97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)  
97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)  
97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)  
97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)  
97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)  
97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)  
97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)  
97.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Perorálny roztok

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QV03AX

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Francúzsko

---

**Dostupné v:**

Francúzsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Francúzsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boiron

---

**Dátum registrácie lieku:**

6/11/2008

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boiron

---

**Zodpovedný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Číslo registrácie:**FR/V/4516876 7/2008

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**6/11/2013

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.