

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](#) [Slovincky](#) [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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.