

EPILEPTYL

Pooblaščno

- Cresol C5
- Calcium arsenicosum C15
- CUPRUM METALLICUM C9
- BUFO RANA C12
- Oenanthe crocata C9
- Coriaria myrtifolia C12
- Veratrum viride C5
- Cicuta virosa C15
- Cresol C9
- Cresol C7

Product identification

Ime zdravila:

EPILEPTYL

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.10 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Peroralna raztopina

Withdrawal period by route of administration:**Peroralna uporaba:**

- **Cat**
 - **Dog**
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QV03AX

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

France

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Boiron

Marketing authorisation date:

6/11/2008

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Boiron

Pristojni organ:

National Veterinary Medicines Agency

Številka dovoljenja :

FR/V/4516876 7/2008

Datum spremembe statusa dovoljenja:

6/11/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038796>