

# NERVOSYL SOLUTION ORALE

Ima dovoljenje za  
promet

- ATROPA BELLA-DONNA C9
- VALERIANA OFFICINALIS D3
- PASSIFLORA INCARNATA D3
- THERIDION CURASSAVICUM C9
- STRYCHNOS IGNATII C9
- MATRICARIA RECUTITA C9

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

NERVOSYL SOLUTION ORALE

### 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](#)

### 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

---

**Podatki o zdravilu**

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English

163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Peroralna raztopina

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QV03AX

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

---

**Na voljo v:**

France

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [French](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Boiron

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

7/08/2009

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Boiron

---

**Pristojni organ:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

FR/V/6186456 0/2009

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

7/08/2014

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Package Leaflet and Labelling

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