

Nympho ReVet RV20 - Globuli für Tiere

Registrováno

- AURUM METALLICUM C9
- BUFO RANA C9
- Origanum majorana C6
- Platinum metallicum C9

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Nympho ReVet RV20 - Globuli für Tiere

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Holub

Skot

Plaz

Drůbež vodní

Okrasní ptáci

Skot (tele)

Pes

Koza

Ovce

Kůň
Kočka
Králík
Fretka
Malí hlodavci
Prase

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Pilule

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Holub

- Maso. 0 day

-

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

-

Drůbež vodní

- Vejce. 0 day

- Maso. 0 day

•

Skot (tele)

- Maso. 0 day

•

Koza

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

•

Ovce

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

•

Kůň

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

•

Králík

- Maso. 0 day

•

Prase

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QV03AX

Právní status výdeje:

Volně prodejný

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko

Popis balení:

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Datum registrace:

25/05/1998

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Příslušný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registrační číslo:

8-30033

Datum změny stavu registrace:

25/05/1998

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.