

RESPYL SOLUTION ORALE

Autoriseret

- Kalium stibyltartaricum C5
- Atropa bella-donna C5
- Pulsatilla vulgaris C5
- Lobaria pulmonaria C4
- RUMEX CRISPUS C5
- DROSER A C3
- ACONITUM NAPELLUS C5
- IPECA C3
- BRYONIA C5

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

RESPYL SOLUTION ORALE

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Kat

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

108.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral opløsning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QV03AX

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

France

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boiron

Dato for markedsføringstilladelse:

4/09/2003

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boiron

Boiron

Boiron

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/2377829 8/2003

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/09/2008

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.