

# Nympho ReVet RV20 - Injektionsløsning für Tiere

Autoriseret

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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Nympho ReVet RV20 - Injektionsløsning für Tiere

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Due

Krybdyr

Prydfugl

Hund

Kat

Kanin

Fritte

Små gnavere

**Administrationsvej:**

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Due**

- Meat and offal. 0 dag

- 

**Kanin**

- Meat and offal. 0 dag

**Intravenøs anvendelse:**

- 

**Kanin**

- Meat and offal. 0 dag

**Subkutan anvendelse:**

- 

**Due**

- Meat and offal. 0 dag

- 

**Kanin**

- Meat and offal. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QV03AX

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

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

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [German](#)

---

## 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:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

6/07/1998

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

8-30044

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

6/07/1998

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Etikettering

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

Indlægsseddel

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

## Produktresumé

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