

Epispas ReVet RV10 - Injektionslösung für Tiere

Autorisé

- Citrullus colocynthis C6
- CUPRUM METALLICUM C9
- Hyoscyamus niger C6
- LACHESIS C9

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Epispas ReVet RV10 - Injektionslösung für Tiere

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Pigeon

Reptile

Oiseaux de volière

Chien

Chat

Lapin

Furet

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Latvian](#)

[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

0.25 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.25 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.25 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.25 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Pigeon

- Viande et abats. 0 day

-

Lapin

- Viande et abats. 0 day

Voie intraveineuse:

-

Lapin

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Pigeon

- Viande et abats. 0 day

-

Lapin

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QV03AX

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/07/1998

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

8-30041

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/07/1998

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.