

# Nympho ReVet RV20 - Injektionslösung für Tiere

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Nympho ReVet RV20 - 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

0.50 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.50 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.50 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.50 gram(s) / 2.00 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:**

8-30044

---

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

## Documents

### Etiquetage

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

### 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.