

Nympho ReVet RV20 - Injektionslösung für Tiere

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Nympho ReVet RV20 - Injektionslösung für Tiere

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

galamb

hüllők

díszmadarak

kutya

macska

nyúl

vadászgörény

kisrágcsálók

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

0.50 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.50 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.50 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.50 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscularis alkalmazás:**

-

galamb

- Meat and offal. 0 day

-

nyúl

- Meat and offal. 0 day

Intravénás alkalmazás:

-

nyúl

- Meat and offal. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

galamb

- Meat and offal. 0 day

-

nyúl

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QV03AX

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

6/07/1998

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Felelős hatóság:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Engedély száma:

8-30044

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

6/07/1998

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.