

RESPYL

Viðurkennt

- 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

Product identification

Heiti lyfs:

RESPYL

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Köttur

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details**Virkt efni / Styrkur:**

Aðeins í boði í [English](#)

0.11 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

0.11 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

0.11 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

0.11 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

0.11 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

0.11 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

0.11 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

0.11 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

0.11 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:

- **Hundur**
 - **Köttur**
-

ATC flokkun (dýrallyf):

QV03AX

Lögformleg staða:

Aðeins í boði í [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Frakkland

Available in:

Frakkland

Áletrun:

Aðeins í boði í [French](#)

Aðeins í boði í [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boiron

Marketing authorisation date:

4/09/2003

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Boiron

Boiron

Boiron

Ábyrgt yfirvald:

National Veterinary Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/2377829 8/2003

Dagsetning leyfisbreytingar:

4/09/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037871>