

# Epispas ReVet RV10 - Injektionslösung für Tiere

Heimilað

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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Epispas ReVet RV10 - Injektionslösung für Tiere

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Dúfa

Skriðdýr

Skrautfugl

Hundur

Köttur

Kanína

Fretta

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [gríska](#) [enska](#) [lettneska](#)

[litháíska](#) [ungverska](#) [rúmenska](#) [sænska](#)

**Leið stjórnslu:**

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

---

## Upplýsingar um lyf

**Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í enska

0.25 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.25 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.25 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.25 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:****Til notkunar í vöðva:**

- 

**Dúfa**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

**Kanína**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

**Til notkunar í bláæð:**

- 

**Kanína**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

**Til notkunar undir húð:**

- 

**Dúfa**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

**Kanína**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QV03AX

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Austurríki

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í þýska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

6/07/1998

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

8-30041

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

6/07/1998

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Fylgiseðill

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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Áletranir

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