

Nympho ReVet RV20 - Globuli für Tiere

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Nympho ReVet RV20 - Globuli für Tiere

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Dúfa

Nautgripir

Skriðdýr

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [eistneska](#) [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [Norwegian](#)

Skrautfugl

Nautgripir (kálfur)

Hundur

Geit

Sauðkind

Hestur

Köttur

Kanína

Fretta

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [gríska](#) [enska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [rúmenska](#) [sænska](#)

Svín

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Pilla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Dúfa

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Fowl

- Eggs. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QV03AX

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í tékkneska eistneska enska franska ítalska lettneska litháíska Portuguese rúmenska slóvenska finnska sænska Norwegian

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

25/05/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

8-30033

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/05/1998

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á 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.