

RHUMATYL GA

Autorizzato

- RHUS TOXICODENDRON C5
- Ledum palustre C4
- ARNICA MONTANA C4
- Ruta graveolens C4
- APIS MELLIFICA C4
- Solanum dulcamara C3
- BRYONIA C5

Product identification

Denominazione del medicinale:

RHUMATYL GA

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

bovini

Caprino

equide

Ovino

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details**Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

0.14 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.14 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.14 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.14 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.14 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.14 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.14 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

Withdrawal period by route of administration:**Uso orale:**

- **Suino**
 - **bovini**
 - **Caprino**
 - **equide**
 - **Ovino**
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QV03AX

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria tranne per alcune confezioni

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Francia

Available in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boiron

Marketing authorisation date:

28/06/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Boiron

Autorità responsabile:

National Veterinary Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

FR/V/7432452 1/2012

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/06/2017

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039932>