

Epispas ReVet RV10 - Injektionslösung für Tiere

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Epispas ReVet RV10 - Injektionslösung für Tiere

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

colombo

rettili

uccelli da gabbia e da voliera

Cane

Gatto

Coniglio

Furetto

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

0.25 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.25 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.25 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.25 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

colombo

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso endovenoso:

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

colombo

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QV03AX

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Medicinale omeopatico (Articolo 19 della Direttiva n°2019/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/07/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

8-30041

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/07/1998

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

Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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