

File downloaded on 2026-07-02

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000091415>

Nympho ReVet RV20 - Globuli für Tiere

Registruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Nympho ReVet RV20 - Globuli für Tiere

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Balandis

Galvijai

Ropliai

Naminiai paukščiai

Dekoratyviniai paukščiai

Veršelis

Šuo

Ožka

Avis

Žirgas

Katė

Triušis

Naminis šeškas

Smulkieji graužikai

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.50 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.50 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.50 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.50 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Piliulės

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

-

Balandis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

-

Naminiai paukščiai

- Eggs. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Triušis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QV03AX

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama be recepto

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Italų Latvių Norwegian

Registruotojas:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Rinkodaros leidimo data:

25/05/1998

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Atsakinga institucija:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registracijos numeris:

8-30033

Registracijos statuso pasikeitimo data:

25/05/1998

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.