

RHUMATYL PA

Pilnvarots

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

Product identification

Zāļu nosaukums:

RHUMATYL PA

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Kaķis

Suns

Lietošanas veids:

Iekšķīgai lietošanai

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai [English](#)

0.14 grams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejams tikai [English](#)

0.14 grams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejams tikai [English](#)

0.14 grams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejams tikai [English](#)

0.14 grams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejams tikai [English](#)

0.14 grams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejams tikai [English](#)

0.14 grams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejams tikai [English](#)

0.14 grams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Zāļu forma:

šķīdums iekšķīgai lietošanai

Withdrawal period by route of administration:

Iekšķīgai lietošanai:

- **Kaķis**
- **Suns**

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QV03AX

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles, izņemot atsevišķus iepakojuma lielumus

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

France

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai French

Pieejams tikai French

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Boiron

Marketing authorisation date:

17/01/2000

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Boiron

Atbildīgā iestāde:

National Veterinary Medicines Agency

Atļaujas numurs:

FR/V/8873112 6/2000

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

17/01/2010

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

Documents

Zāļu apraksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035470>