

Epispas ReVet RV10 - Globuli für Tiere

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Epispas ReVet RV10 - Globuli für Tiere

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Duif

Rund

Reptielen

Pluimvee

Kooivogels

Kalveren

Hond

Geit

Schaap

Paard

Kat

Konijn

Fret

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Letlands](#)
[Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Zweeds](#)

Varken

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Globuli

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Duif

- Meat and offal. 0 day

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Pluimvee

- Eggs. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Kalveren

- Meat and offal. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Paard

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QV03AX

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Handelsvergunningsdatum:

7/07/1998

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

8-30048

Datum toelatingswijziging:

7/07/1998

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.