

# Nympho ReVet RV20 - Injektionslösung für Tiere

Toegelaten

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Nympho ReVet RV20 - Injektionslösung für Tiere

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Duif

Reptielen

Kooivogels

Hond

Kat

Konijn

Fret

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Letlands](#)

[Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Zweeds](#)

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
0.50 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
0.50 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
0.50 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
0.50 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Duif**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Konijn**

- Meat and offal. 0 day

**Intraveneus gebruik:**

- 

**Konijn**

- Meat and offal. 0 day

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Duif**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Konijn**

- 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](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Oostenrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

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:**

6/07/1998

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

8-30044

---

**Datum toelatingswijziging:**

6/07/1998

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Etikettering

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

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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