

Epispas ReVet RV10 - Injektionslösung für Tiere

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Epispas ReVet RV10 - Injektionslösung für Tiere

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porumbel

Reptile

Păsări ornamentale

Câine

Pisică

Iepure

Dihor

Rozătoare mici

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

0.25 gram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.25 gram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.25 gram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.25 gram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Porumbel

- Carne și organe. 0 zi

-

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intravenoasă:

-

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Porumbel

- Carne și organe. 0 zi

-

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QV03AX

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Data autorizației de comercializare:

6/07/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

8-30041

Data modificării statusului autorizației:

6/07/1998

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.