

Nympho ReVet RV20 - Injektionslösung für Tiere

Autorizat

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

Product identification

Denumirea medicamentului:

Nympho ReVet RV20 - Injektionslösung für Tiere

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Porumbel

Reptile

Păsări ornamentale

Câine

Pisică

Iepure

Dihor

Rozătoare mici

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă
Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
0.50 gram(e) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)
0.50 gram(e) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)
0.50 gram(e) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)
0.50 gram(e) / 2.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intramusculară:

- **Porumbel**

- Carne și organe. 0 zi

- **Reptile**

- **Păsări ornamentale**

- **Câine**

- **Pisică**

- **Iepure**

- Carne și organe. 0 zi

- **Dihor**

- **Rozătoare mici**

Administrare intravenoasă:

- **Reptile**

- **Câine**

- **Pisică**

- **Iepure**

- Carne și organe. 0 zi

- **Dihor**
- **Rozătoare mici**

Administrare subcutanată:

- **Porumbel**
 - Carne și organe. 0 zi
 - **Reptile**
 - **Păsări ornamentale**
 - **Câine**
 - **Pisică**
 - **Iepure**
 - Carne și organe. 0 zi
 - **Dihor**
 - **Rozătoare mici**
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QV03AX

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Marketing authorisation date:

6/07/1998

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

8-30044

Data modificării statusului autorizației:

6/07/1998

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

Documents

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091427>