

Nympho ReVet RV20 - Globuli für Tiere

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nympho ReVet RV20 - Globuli für Tiere

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porumbel

Bovine

Reptile

Păsări (Galiforme/Anseriforme)

Păsări ornamentale

Vițel

Câine

Capră

Oaie

Cal
Pisică
Iepure
Dihor
Rozătoare mici
Porc

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
2.50 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
2.50 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
2.50 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
2.50 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Granule homeopate

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Porumbel

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

-

Păsări (Galiforme/Anseriforme)

- Ouă. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

•

Vițel

- Carne și organe. 0 zi

•

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

•

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

•

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QV03AX

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără 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](#)

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:

25/05/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

8-30033

Data modificării statusului autorizației:

25/05/1998

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

Documente

Prospectul

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Etichetarea

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