

RESPYL

Auktoriserad

- Kalium stibyltartaricum C5
- Atropa bella-donna C5
- Pulsatilla vulgaris C5
- Lobaria pulmonaria C4
- RUMEX CRISPUS C5
- DROSER C3
- ACONITUM NAPELLUS C5
- IPECA C3
- BRYONIA C5

Product identification

Läkemedlets namn:

RESPYL

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Katt

Administreringsväg:

Oral användning

Product details**Aktiv substans / Styrka :**

Finns tillgänglig endast på English

0.11 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på English

0.11 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på English

0.11 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på English

0.11 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på English

0.11 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på English

0.11 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på English

0.11 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på English

0.11 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på English

0.11 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Oral lösning

Withdrawal period by route of administration:**Oral användning:**

- Hund
 - Katt
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QV03AX

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Frankrike

Available in:

Frankrike

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boiron

Marketing authorisation date:

4/09/2003

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boiron

Boiron

Boiron

Ansvarig myndighet:

National Veterinary Medicines Agency

Godkännandenummer:

FR/V/2377829 8/2003

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/09/2008

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

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037871>