

Dr. Reckeweg ReVet RV 13

Разрешен

- Glandula suprarenalis suis C9
- Glandula thymi suis C9
- Glandula thyreoidea suis c9
- Hypophysis suis C9
- OVARINUM C9
- Pancreas suis C9
- Testis suis C9

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Dr. Reckeweg ReVet RV 13

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

куче

порови

земноводни животни

влечуги
заек
мишка
плъх
морско свинче
пиле
пуйка
гъска
патица
гълъб
декоративна птица
шаран
пъстърва
коза
овца
свиня
кон
говеда

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Гранули

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Шведски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Шведски Исландски
Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Biosan AB

Дата на разрешение за търговия:

16/12/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Отговорен орган:

Swedish Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

38001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/12/2004

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet