

Lacto ReVet RV15 - Globuli für Tiere

Разрешен

- Asa foetida C4
- Cyclamen purpurascens C4
- Phytolacca americana C3

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Lacto ReVet RV15 - Globuli für Tiere

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

теле

куче

коза

овца

кон

котка

заек

фретка

дребни гризачи

свиня

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Пилули

Карентен срок по начин на приложение:**Перорално приложение:**

•

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

теле

- Meat and offal. 0 day

•

коза

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

овца

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

кoн

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

зaек

- Meat and offal. 0 day

•

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QV03AX

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 [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Дата на разрешение за търговия:

8/07/1998

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Отговорен орган:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

8-30052

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/07/1998

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

Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.