

Ektoderm ReVet RV8 - Globuli für Tiere

Разрешен

- APIS MELLIFICA C6
- GRAPHITES C9
- Daphne mezereum C6
- Rhus toxicodendron C6
- ACIDUM SILICICUM C9

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Ektoderm ReVet RV8 - Globuli für Tiere

Активно вещество:

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:

гълъб

говеда

влечуги

домашни птици

декоративна птица

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
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

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

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

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

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

Фармацевтична форма:

Пилули

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

гълъб

- Meat and offal. 0 day

•

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

ДОМАШНИ ПТИЦИ

- Eggs. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

ТЕЛЕ

- Meat and offal. 0 day

•

КОЗА

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

ОВЦА

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

КОН

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

ЗАЕК

- Meat and offal. 0 day

•

СВИНЯ

- Meat and offal. 0 day

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:

29/10/1997

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:

8-30019

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/10/1997

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.