

Broncho-Akut ReVet RV 3A - Globuli für Tiere

Разрешен

- Aconitum napellus C9
- FERRUM PHOSPHORICUM C9
- HEPAR SULFURIS C9

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Broncho-Akut ReVet RV 3A - Globuli für Tiere

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

гълъб

пуйка

говеда

влечуги

пиле

патица

гъска

декоративна птица

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 English
3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в English
3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в English
3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Пилули

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

гълъб

- Meat and offal. 0 day

•

пуйка

- Eggs. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

влечуги

-

пиле

- Eggs. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

патица

- Eggs. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

гъска

- Eggs. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

декоративна птица

-

куче

-

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

-

котка

-

заек

- Meat and offal. 0 day

-

фретка

-

дребни гризачи

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QV03AX

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [German](#)

Налично само в [German](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Дата на разрешение за търговия:

6/04/2010

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:

8-30097

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

6/04/2010

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

Документи

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.

Листовка

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

at-puar-600000091411-np-broenchoeaekuet-de.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091411>