

Cardio ReVet RV 4 - Injektionslösung für Tiere

Разрешен

- APIS MELLIFICA C12
- Apocynum cannabinum C12
- Digitalis purpurea C12
- Prunus laurocerasus C12
- Strychnos nux-vomica C12
- Urginea maritima C12

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Cardio ReVet RV 4 - Injektionslösung für Tiere

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

Видове животни, за които е предназначен продукта:

влечуги

декоративна птица

куче

котка

заек

фретка
дребни гризачи

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение
Интравенозно приложение
Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

заек

- Meat and offal. 0 day

Интравенозно приложение:

-

заек

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

•

заек

- 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 Исландски 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

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:

21/07/2010

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:

8-30101

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/07/2010

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-600000091422-np-caerdioe-de.pdf