

Dr. Reckeweg ReVet RV 25

Autoriseret

- Arnica montana C6
- Hypericum perforatum C6
- Ledum palustre C6
- Rhus toxicodendron C6
- Ruta graveolens C6
- Strychnos nux-vomica C6
- Symphytum officinale C6

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Dr. Reckeweg ReVet RV 25

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kat

Hund

Mårfamilien

Padder

Krybdyr
Kanin
Mus
Rotte
Marsvin
Høns
Kalkun
Gås
And
Due
Prydfugl
Karpe
Ørred
Ged
Får
Svin
Hest
Kvæg

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på English
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på English
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på English
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på English
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på English
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Granulat

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Biosan AB

Dato for markedsføringstilladelse:

25/02/2011

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ansvarlig myndighed:

Swedish Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

2703

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/02/2011

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet