

Lacto ReVet RV15 - Globuli für Tiere

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Lacto ReVet RV15 - Globuli für Tiere

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Kalv

Hund

Ged

Får

Hest

Kat

Kanin

Fritte

Små gnavere

Svin

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Granuler

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

•

Kalv

- Meat and offal. 0 dag

•

Ged

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

•

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

•

Hest

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

•

Kanin

- Meat and offal. 0 dag

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QV03AX

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 [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

8/07/1998

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ansvarlig myndighed:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

8-30052

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

8/07/1998

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.