

Cardio ReVet RV 4 - Globuli für Tiere

Autoriseret

- APIS MELLIFICA C4
- Apocynum cannabinum C1
- Digitalis purpurea C6
- Prunus laurocerasus C3
- Strychnos nux-vomica C6
- Urginea maritima C1

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Cardio ReVet RV 4 - Globuli für Tiere

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](#)

Dyreart:

Kvæg

Krybdyr

Prydfugl

Hund

Ged

Får
Hest
Kat
Kanin
Fritte
Små gnavere
Svin

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

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

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

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

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

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

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

Lægemiddelform:

Granuler

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

•

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](#) [Icelandic](#) [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:

7/04/2010

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ansvarlig myndighed:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

8-30100

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

7/04/2010

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.

at-puar-600000091412-np-caerdioe-de.pdf