

Revet RV 12

Autoriseret

- PULSATILLA PRATENSIS C6
- Veratrum album C6
- Psychotria ipecacuanha C6

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Revet RV 12

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Due

Kvæg

Prydfugl

Hund

Ged

Får

Hest

Kat

Kanin

Marsvin

Mus

Rotte

Svin

Mår

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.33 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.33 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.33 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [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](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

2/03/2000

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

31902.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/07/2012

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100015>