

ReVet H 18 Heimtiere

Zugelassen

Streukügelchen für Maus, Ratte,
Meerschweinchen, Ziervögel,
Terrarientiere, Brieftaube,
Frettchen, Kaninchen (die nicht
der Gewinnung von
Lebensmitteln dienen)

- Berberis vulgaris C4
- LYCOPODIUM CLAVATUM C9
- Sabal serrulata C4
- LYTTA VESICATORIA C6

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ReVet H 18 Heimtiere Streukügelchen für Maus, Ratte, Meerschweinchen, Ziervögel, Terrarientiere, Brieftaube, Frettchen, Kaninchen (die nicht der Gewinnung von Lebensmitteln dienen)

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Ziervogel

Brieftaube

Frettchen

Meerschweinchen

Maus

Ratte

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch dänisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch ungarisch rumänisch schwedisch

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch tschechisch dänisch estnisch griechisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch ungarisch niederländisch rumänisch finnisch schwedisch Norwegian

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Streukügelchen

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:
Deutschland

Packungsbeschreibung:
(ID1) 10 Gramm: Karton (Pappe) mit 1 Flasche mit 10 Gramm

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:
Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch rumänisch schwedisch
Norwegian

Zulassungsinhaber:
Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Zulassungsdatum:
20/09/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:
Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Zuständige Behörde:
Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:
VF7022313

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:
20/09/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage