

ReVet H 13 Heimtiere

Zugelassen

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

- Glandula suprarenalis suis C9
- Glandula thymi suis C9
- Hypophysis suis C9
- Ovarium suis C9
- Pancreas suis C9
- Testis suis C9
- Glandula thyreoidea suis c9

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ReVet H 13 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

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

1.43 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

1.43 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

1.43 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

1.43 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

1.43 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch
1.43 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch
1.43 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Streukügelchen

Abgaberegung:

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: Umkarton (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:

7/03/2026

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

VF7025360

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/03/2026

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

Dokumente

Packungsbeilage