

Lacto ReVet RV15 - Globuli für Tiere

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Lacto ReVet RV15 - Globuli für Tiere

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Saugkalb

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Katze

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Frettchen

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [lettisch](#)
[litauisch](#) [ungarisch](#) [rumänisch](#) [schwedisch](#)

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Streukügelchen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QV03AX

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Zugelassen in:Österreich

Packungsbeschreibung:

10 g in einer Braunglasflasche (Glasart III) mit Schraubkappe und Dosiervorrichtung
42 g in einer Braunglasflasche (Glasart III) mit Schraubkappe und Dosiervorrichtung

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Zulassungsdatum:

8/07/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-30052

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/07/1998

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung