

Miktiolith ReVet RV 18 - Globuli für Tiere

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Miktiolith ReVet RV 18 - Globuli für Tiere

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

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

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

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Rundes Braunglasfläschchen (Glasart hydrolytische Klasse III), mit Schraubkappe(Polypropylen – PP) und Dosiervorrichtung (Polyethylen - PE-LD). Füllmenge 10 g.

Rundes Braunglasfläschchen (Glasart hydrolytische Klasse III), mit Schraubkappe(Polypropylen – PP) und Dosiervorrichtung (Polyethylen - PE-LD). Füllmenge 42 g.

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:

23/04/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-30032

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/04/1998

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung