

# Revet RV 12

Autorisiert

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

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

Revet RV 12

---

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### Zieltierart(en):

Taube

Rind

Ziervogel

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Katze

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Meerschweinchen

Maus

Ratte

Schwein  
Marder

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung  
subkutane Anwendung  
intravenöse Anwendung

---

## Product details

**Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
0.33 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)  
0.33 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)  
0.33 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Deutschland

---

**Beschreibung der Verpackung:**

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Injektionsflasche mit 100 Milliliter

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

2/03/2000

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

31902.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/07/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

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