

Dr. Reckeweg ReVet RV 8

Εγκριμένο

- ACIDUM SILICICUM C9
- APIS MELLIFICA C6
- Daphne mezereum C6
- GRAPHITES C9
- Rhus toxicodendron C6

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Dr. Reckeweg ReVet RV 8

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Γάτα

Σκύλος

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά

Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ρουμανικά Σουηδικά

Αμφίβια

Ερπετά

Κουνέλι

Ποντίκια

Αρουραίοι

Ινδικό χοιρίδιο

Κοτόπουλο

Ινδοόρνιθα

Χήνα

Πάπια

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καλλωπιστικά πτηνά

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Αίγα

Πρόβατο

Χοίρος

Άλογο

Βοοειδή

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κοκκία

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Biosan AB

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

25/02/2011

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Αρμόδια αρχή:

Swedish Medical Products Agency

Αριθμός έγκρισης:

2701

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

25/02/2011

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet