

Dr. Reckeweg ReVet RV 10

Εγκεκριμένο

- Citrullus colocynthis C6
- CUPRUM METALLICUM C9
- Hyoscyamus niger C6
- LACHESIS C9

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Dr. Reckeweg ReVet RV 10

Δραστική ουσία:

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

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

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

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)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κοκκία

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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 Σουηδικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Biosan AB

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

16/12/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Αρμόδια αρχή:

Swedish Medical Products Agency

Αριθμός έγκρισης:

37999

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

16/12/2004

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