

Cardio ReVet RV 4 - Injektionslösung für Tiere

Εγκεκριμένο

- APIS MELLIFICA C12
- Apocynum cannabinum C12
- Digitalis purpurea C12
- Prunus laurocerasus C12
- Strychnos nux-vomica C12
- Urginea maritima C12

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Cardio ReVet RV 4 - Injektionslösung für Tiere

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Ερπετά

Καλλωπιστικά πτηνά

Σκύλος

Γάτα

Κουνέλι

Κουνάβια

Μικρού μεγέθους τρωκτικά

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Κουνέλι

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Κουνέλι

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

•

Κουνέλι

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QV03AX

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

21/07/2010

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:
Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Αρμόδια αρχή:
Austrian Agency For Health And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:
8-30101

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:
21/07/2010

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

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

at-puar-600000091422-np-caerdioe-de.pdf