

Cardio ReVet RV 4 - Globuli für Tiere

Εξουσιοδοτημένο

- APIS MELLIFICA C4
- Apocynum cannabinum C1
- Digitalis purpurea C6
- Prunus laurocerasus C3
- Strychnos nux-vomica C6
- Urginea maritima C1

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Cardio ReVet RV 4 - Globuli für Tiere

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Ερπετά

Καλλωπιστικά πτηνά

Σκύλος

Αίγα

Πρόβατο

Άλογο

Γάτα

Κουνέλι

Κουνάβια

Μικρού μεγέθους τρωκτικά

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

1.67 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε English

1.67 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε English

1.67 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε English

1.67 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε English

1.67 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε English

1.67 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Καταπότια

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Ερπετά

-

Καλλωπιστικά πτηνά

-

Σκύλος

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Γάτα

-

Κουνέλι

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Κουνάβια

-

Μικρού μεγέθους τρωκτικά

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

QV03AX

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

7/04/2010

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Αρμόδια αρχή:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

7/04/2010

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

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

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.

at-puar-600000091412-np-caerdioe-de.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091412>