

# Miktiolith ReVet RV 18 - Globuli für Tiere

Εγκεκριμένο

- Berberis vulgaris C4
- LYTTA VESICATORIA C6
- LYCOPODIUM CLAVATUM C9
- Sabal serrulata C4

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Miktiolith ReVet RV 18 - Globuli für Tiere

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Μόσχος

Σκύλος

Αίγα

Πρόβατο

Άλογο

Γάτα

Κουνέλι

Κουνάβια

Μικρού μεγέθους τρωκτικά  
Χοίρος

---

### **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:**

Καταπότια

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Από στόματος χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

•

#### **Μόσχος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **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

•

### **Κουνέλι**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

### **Χοίρος**

- 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 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

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:**

23/04/1998

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

8-30032

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

23/04/1998

---

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