

ReVet H 6 Heimtiere

Autorizado

Streukügelchen für Maus, Ratte,
Meerschweinchen, Ziervögel,
Terrarientiere, Brieftaube,
Frettchen, Kaninchen (die nicht
der Gewinnung von Lebensmitteln
dienen)

- Acidum arsenicosum C9
- Podophyllum peltatum C6
- Rheum C6

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ReVet H 6 Heimtiere Streukügelchen für Maus, Ratte, Meerschweinchen, Ziervögel, Terrarientiere, Brieftaube, Frettchen, Kaninchen (die nicht der Gewinnung von Lebensmitteln dienen)

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Aves ornamentales
Palomas mensajeras
Huronos
Cobayas
Ratones
Ratas
Animales de terrario
Conejos no destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
3.33 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
3.33 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
3.33 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Glóbulos

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)
[Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

12/02/2026

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

VF7024747

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/02/2026

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.