

Dr. Reckeweg ReVet RV 3A

Autorizado

- Aconitum napellus C9
- FERRUM PHOSPHORICUM C9
- HEPAR SULFURIS C9

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Dr. Reckeweg ReVet RV 3A

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Perros

Mustélidos

Anfibios

Reptiles

Conejos

Ratones

Ratas

Cobayas

Pollos

Pavos

Ocas

Patos
Aves ornamentales
Carpas
Truchas
Caprino
Ovino
Porcino
Caballos
Bovino
Palomas

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

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

Forma farmacéutica:

Granulado

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:

Suecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Biosan AB

Fecha de autorización de comercialización:

25/02/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

2697

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/02/2011

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