

Metro ReVet RV 17 - Globuli für Tiere

Autorizado

- Atropa bella-donna C6
- Juniperus sabina C6
- SEPIA OFFICINALIS C9

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Metro ReVet RV 17 - Globuli für Tiere

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caprino

Ovino

Caballos

Gatos

Conejos

Hurones

Pequeños roedores

Porcino

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

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QV03AX

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:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

6/04/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-30099

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/04/2010

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.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

at-puar-600000091348-np-metroe-de.pdf