

# Lacto ReVet RV15 - Globuli für Tiere

Autorizado

- Asa foetida C4
- Cyclamen purpurascens C4
- Phytolacca americana C3

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Lacto ReVet RV15 - Globuli für Tiere

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Terneros

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)

- 

#### **Terneros**

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **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:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/07/1998

---

**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:**

8-30052

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

8/07/1998

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://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.