

Broncho-Akut ReVet RV 3A - Globuli für Tiere

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Broncho-Akut ReVet RV 3A - Globuli für Tiere

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Palomas

Pavas

Bovino

Reptiles

Pollos

Patos

Ocas

Aves ornamentales

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:

•

Palomas

- Meat and offal. 0 Día

•

Pavas

- Eggs. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Reptiles

•

Pollos

- Eggs. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Patos

- Eggs. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Ocas

- Eggs. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Aves ornamentales

•

Perros

•

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)

•

Gatos

•

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

•

Hurones

•

Pequeños roedores

•

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](#) [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:

8-30097

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

Prospecto

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

at-puar-600000091411-np-broenchoeaekuet-de.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091411>