

Miktiolith ReVet RV 18 - Globuli für Tiere

Autorizado

- Berberis vulgaris C4
- LYTTA VESICATORIA C6
- LYCOPODIUM CLAVATUM C9
- Sabal serrulata C4

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Miktiolith ReVet RV 18 - Globuli für Tiere

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Terberos

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](#)
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)

Disponible únicamente en [English](#)
2.50 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:

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:

23/04/1998

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:

8-30032

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/04/1998

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

Documentos

Prospecto

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

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.