

Revet RV 12

Autorizado

- PULSATILLA PRATENSIS C6
- Veratrum album C6
- Psychotria ipecacuanha C6

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Revet RV 12

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Palomas

Bovino

Aves ornamentales

Perros

Caprino

Ovino

Caballos

Gatos

Conejos

Cobayas

Ratones

Ratas

Porcino

Martas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.33 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.33 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.33 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

2/03/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

31902.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/07/2012

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