

ReVet RV 18

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ReVet RV 18

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Palomas

Pavos

Bovino

Anfibios

Reptiles

Pollos

Patos

Ocas

Aves ornamentales

Perros

Caprino
Ovino
Caballos
Gatos
Conejos
Cobayas
Ratones
Ratas
Porcino
Carpas
Truchas
Martas

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

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:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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:

10/03/2017

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:

402335.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/11/2021

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.

Prospecto

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