

Gastro ReVet RV12 - Globuli für Tiere

Myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Gastro ReVet RV12 - Globuli für Tiere

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kyyhky

Nauta

Matelija

Kana- ja sorsalinnut

Lemmikkilintu

Nauta (vasikka)

Koira

Vuohi

Lammas

Hevonen

Kissa

Kani

Fretti

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Sika

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Helmet

Varoaika antoreiteittäin:

Suun kautta:

-

Kyyhky

- Meat and offal. 0 day

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Kana- ja sorsalinnut

- Eggs. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

Nauta (vasikka)

- Meat and offal. 0 day

•

Vuohi

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Lammas

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Hevonen

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Kani

- Meat and offal. 0 day

•

Sika

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QV03AX

Reseptistatus:

Ei vaadi eläinlääkemääräystä

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

7/07/1998

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Vastaava viranomainen:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Myyntilupanumero:

8-30047

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

7/07/1998

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.