

Cardio ReVet RV 4 - Injektionslösung für Tiere

Myönnetty

- APIS MELLIFICA C12
- Apocynum cannabinum C12
- Digitalis purpurea C12
- Prunus laurocerasus C12
- Strychnos nux-vomica C12
- Urginea maritima C12

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Cardio ReVet RV 4 - Injektionslösung für Tiere

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Matelija

Lemmikkilintu

Koira

Kissa

Kani

Fretti

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

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Kani

- Meat and offal. 0 day

Laskimoon:

-

Kani

- Meat and offal. 0 day

Ihon alle:

•

Kani

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QV03AX

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

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](#)

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:

21/07/2010

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Vastaava viranomainen:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Myyntilupanumero:

8-30101

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

21/07/2010

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

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

Myyntipäällyksmerkinnät

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

Pakkausseloste

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

at-puar-600000091422-np-caerdioe-de.pdf