

Choliren ReVet RV5 - Globuli für Tiere

Myönnetty

- Silybum marianum C2
- Lophophytum leandri C2
- Okoubaka aubrevillei C2

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Choliren ReVet RV5 - 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:

8-30049

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

7/07/1998

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Pakkausseloste

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

Valmisteyhteenveto

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

Myyntipäällysmerkinnät

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