

ReVet H 18 Heimtiere

Autorisé

Streukügelchen für Maus, Ratte,
Meerschweinchen, Ziervögel,
Terrarientiere, Brieftaube,
Frettchen, Kaninchen (die nicht der
Gewinnung von Lebensmitteln
dienen)

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ReVet H 18 Heimtiere Streukügelchen für Maus, Ratte, Meerschweinchen, Ziervögel, Terrarientiere, Brieftaube, Frettchen, Kaninchen (die nicht der Gewinnung von Lebensmitteln dienen)

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Oiseaux de volière

Pigeon voyageur

Furet

Cobaye

Souris

Rat

Animaux de terrarium

Lapin (non producteur de denrées)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Granules

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Exemption for veterinary medicinal products intended for animals exclusively kept as pets

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/09/2025

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

VF7022313

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/09/2025

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.