

Broncho-Akut ReVet RV 3A - Globuli für Tiere

Autorisé

- Aconitum napellus C9
- FERRUM PHOSPHORICUM C9
- HEPAR SULFURIS C9

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Broncho-Akut ReVet RV 3A - Globuli für Tiere

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Pigeon

Dinde (dinde)

Bovins

Reptile

Poulet

Canard

Oie

Oiseaux de volière

Chien

Chèvre

Mouton

Cheval

Chat

Lapin

Furet

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Granules

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

•

Pigeon

- Viande et abats. 0 day

•

Dinde (dinde)

- Œufs. 0 day

- Viande et abats. 0 day

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

•

Poulet

- Œufs. 0 day

- Viande et abats. 0 day

•

Canard

- Œufs. 0 day

- Viande et abats. 0 day

•

Oie

- Œufs. 0 day

- Viande et abats. 0 day

•

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

•

Mouton

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

•

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

•

Lapin

- Viande et abats. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QV03AX

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/04/2010

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

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Autorité responsable:

Numéro de l'autorisation:

8-30097

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/04/2010

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Etiquetage

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

Notice

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

at-puar-60000091411-np-broenchoeaekuet-de.pdf