

Choliren ReVet RV5 - Globuli für Tiere

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Choliren ReVet RV5 - Globuli für Tiere

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Pigeon

Bovins

Reptile

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#)

[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Oiseaux de volière

Bovin (veau)

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

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

•

Fowl

- Œufs. 0 day
- Viande et abats. 0 day

-

Bovin (veau)

- 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:

7/07/1998

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

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

8-30049

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/07/1998

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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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.