

Miktiolith ReVet RV 18 - Globuli für Tiere

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Miktiolith ReVet RV 18 - Globuli für Tiere

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

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](#)
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

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

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:

23/04/1998

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:

8-30032

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/04/1998

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Etiquetage

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