

Metro ReVet RV 17 - Globuli für Tiere

Engedélyezett

- Atropa bella-donna C6
- Juniperus sabina C6
- SEPIA OFFICINALIS C9

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Metro ReVet RV 17 - Globuli für Tiere

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

kutya

kecske

juh

ló

macska

nyúl

vadászgörény

kisrágcsálók

sertés

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Golyócskák

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

kecske

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

juh

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

ló

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

nyúl

- Meat and offal. 0 day

•

sertés

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QV03AX

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

6/04/2010

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Felelős hatóság:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Engedély száma:

8-30099

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

6/04/2010

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

at-puar-600000091348-np-metroe-de.pdf