

Miktiolith ReVet RV 18 - Globuli für Tiere

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Miktiolith ReVet RV 18 - Globuli für Tiere

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Nautgripir (kálfur)

Hundur

Geit

Sauðkind

Hestur

Köttur

Kanína

Fretta

Aðeins fáanlegt í Bulgarian spænska tékkneska danska gríska enska lettneska
litháíska ungverska rúmenska sænska
Svín

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska
2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Pilla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QV03AX

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

23/04/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

8-30032

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/04/1998

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.