

Gastro ReVet RV12 - Globuli für Tiere

Autorizzato

- Veratrum album C6
- Psychotria ipecacuanha C6
- PULSATILLA PRATENSIS C6

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Gastro ReVet RV12 - Globuli für Tiere

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

colombo

bovini

rettili

Galloanseri

uccelli da gabbia e da voliera

Bovini (vitello)

Cane

Caprino

Ovino

Cavallo

Gatto

Coniglio

Furetto

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.33 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.33 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.33 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Granuli

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

•

colombo

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

Galloanseri

- uova. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QV03AX

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Medicinale omeopatico (Articolo 19 della Direttiva n°2019/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/07/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

8-30047

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/07/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.