

Lacto ReVet RV15 - Globuli für Tiere

Autorizzato

- Asa foetida C4
- Cyclamen purpurascens C4
- Phytolacca americana C3

Product identification

Denominazione del medicinale:

Lacto ReVet RV15 - Globuli für Tiere

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

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

Product details

Principio attivo / 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

Withdrawal period by route of administration:**Uso orale:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cane

-

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

-

Gatto

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Furetto

-

Small rodents

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QV03AX

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

8/07/1998

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

8-30052

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/07/1998

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

Documents

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091349>