

Traumato Revet RV 25 - Globuli für Tiere

Autorizzato

- Arnica montana ex planta tota C6
- Hypericum perforatum C6
- Ledum palustre C6
- Strychnos nux-vomica C6
- Rhus toxicodendron C6
- Ruta graveolens C6
- Symphytum officinale C6

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Traumato Revet RV 25 - Globuli für Tiere

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

colombo

Tacchino (femmina adulta)

bovini

rettili
polli
anatra
oca
uccelli da gabbia e da voliera
Cane
Caprino
Ovino
Cavallo
Gatto
Coniglio
Furetto
roditori
Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

1.43 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

1.43 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

1.43 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

1.43 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

1.43 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

1.43 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

1.43 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Tacchino (femmina adulta)

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

polli

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

anatra

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

oca

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

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:

20/01/2011

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:

8-30105

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/01/2011

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 (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.

at-puar-600000091384-np-traeuemaetoe-de.pdf