

Diarrect ReVet RV6 - Globuli für Tiere

Autorizzato

- Acidum arsenicosum C9
- Podophyllum peltatum C6
- Rheum C6

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Diarrect ReVet RV6 - 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:

8-30046

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 (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.