

# Miktiolith ReVet RV 18 - Globuli für Tiere

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Miktiolith ReVet RV 18 - Globuli für Tiere

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

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

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

2.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Granuli

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

**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:**

23/04/1998

---

**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:**

8-30032

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

23/04/1998

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.