

File downloaded on 2026-06-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000091348>

Metro ReVet RV 17 - Globuli für Tiere

Registruotas

- Atropa bella-donna C6
- Juniperus sabina C6
- SEPIA OFFICINALIS C9

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Metro ReVet RV 17 - Globuli für Tiere

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Šuo

Ožka

Avis

Žirgas

Katė

Triušis

Naminis šeškas

Smulkieji graužikai

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.33 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.33 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.33 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Piliulės

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Vartoti per burną:**

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

•

Triušis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QV03AX

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama be recepto

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Rinkodaros leidimo data:

6/04/2010

Serijos išleidimo gamybos vietas:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Atsakinga institucija:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registracijos numeris:

8-30099

Registracijos statuso pasikeitimo data:

6/04/2010

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženkinimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

at-puar-600000091348-np-metroe-de.pdf