

Miktiolith ReVet RV 18 - Globuli für Tiere

Atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Miktiolith ReVet RV 18 - Globuli für Tiere

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Liellops (teļš)

Suns

Kaza

Aita

Zirgs

Kaķis

Trusis

Mājas sesks

Mazie grauzēji

Cūka

Lietošanas veids:

Iekšķīgai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

2.50 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Pieejamas tikai English

2.50 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Pieejamas tikai English

2.50 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Pieejamas tikai English

2.50 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Farmaceutiskā forma:

Zirnīši

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

Iekšķīgai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Piens. 0 stunda

-

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Piens. 0 stunda

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 stunda

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 stunda

-

Trusis

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QV03AX

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Bezrecepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [German](#)

Pieejamas tikai [German](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Homeopātiskās veterinārās zāles (Direktīvas 2001/82/EC 19.pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

23/04/1998

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Atbildīgā iestāde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Atļaujas numurs:

8-30032

Atļaujas statusa maiņas datums:

23/04/1998

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.