

Cardio ReVet RV 4 - Injektionslösung für Tiere

Toegelaten

- APIS MELLIFICA C12
- Apocynum cannabinum C12
- Digitalis purpurea C12
- Prunus laurocerasus C12
- Strychnos nux-vomica C12
- Urginea maritima C12

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Cardio ReVet RV 4 - Injektionslösung für Tiere

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Reptielen

Kooivogels

Hond

Kat

Konijn

Fret

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Letlands](#)
[Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Zweeds](#)

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

•

Konijn

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QV03AX

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Handelsvergunningsdatum:

21/07/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

8-30101

Datum toelatingswijziging:

21/07/2010

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

at-puar-600000091422-np-caerdioe-de.pdf