

# Choliren ReVet RV5 - Globuli für Tiere

Toegelaten

- Silybum marianum C2
- Lophophytum leandri C2
- Okoubaka aubrevillei C2

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Choliren ReVet RV5 - Globuli für Tiere

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Duif

Rund

Reptielen

Pluimvee

Kooivogels

Kalveren

Hond

Geit

Schaap

Paard

Kat

Konijn

Fret

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

Varken

---

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Globuli

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Oraal gebruik:**

- 

#### **Duif**

- Meat and offal. 0 day

- 

#### **Rund**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

- 

#### **Pluimvee**

- Eggs. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- 

**Kalveren**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Geit**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

- 

**Paard**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

- 

**Konijn**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Varken**

- 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](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Oostenrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

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:**

7/07/1998

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

8-30049

---

**Datum toelatingswijziging:**

7/07/1998

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

### Bijsluiter

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

### Samenvatting van de productkenmerken

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

### Etikettering

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