

# Metro ReVet RV 17 - Globuli für Tiere

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Metro ReVet RV 17 - Globuli für Tiere

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

hund

geit

sau

hest

katt

kanin

tamilder

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#)

[Ungarsk](#) [Rumensk](#) [svensk](#)

gris

## Administrasjonsvei:

Oral bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk  
3.33 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i Engelsk  
3.33 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i Engelsk  
3.33 milligram / 1.00 gram

---

### Legemiddelform:

Granuler

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Oral bruk:

- 

#### storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

- 

#### geit

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

- 

#### sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

- 

#### hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

•

**kanin**

- Slakt. 0 dag

•

**gris**

- Slakt. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QV03AX

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

AT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Homøpatiske legemidler (Artikkel 19 i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

6/04/2010

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

8-30099

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

6/04/2010

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

## Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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