

Gastro ReVet RV12 - Globuli für Tiere

Autorisert

- Veratrum album C6
- Psychotria ipecacuanha C6
- PULSATILLA PRATENSIS C6

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Gastro ReVet RV12 - Globuli für Tiere

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

due

storfe

reptil

ande- og hønefugl

prydfugl

kalv

hund

geit

sau

hest

katt

kanin

tamilder

Bare tilgjengelig i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

gris

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
3.33 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [English](#)
3.33 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [English](#)
3.33 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Granuler

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

due

- Slakt. 0 dag

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

reptil

-

ande- og hønsfugl

- Egg. 0 dag
- Slakt. 0 dag

-

prydfugl

-

kalv

- Slakt. 0 dag

-

hund

-

geit

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

hest

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

katt

-

kanin

- Slakt. 0 dag

-

tamilder

-

Small rodents

-

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 [German](#)

Bare tilgjengelig i [German](#)

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:

7/07/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

8-30047

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/07/1998

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Pakningsvedlegg

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

Preparatomtale

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

Merking

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