

# 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 [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

due

storfe

reptil

ande- og hønsefugl

prydfugl

kalv

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:**

- 

#### **due**

- Slakt. 0 dag

- 

#### **storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

- 

#### **ande- og hønefugl**

- Egg. 0 dag

- Slakt. 0 dag

•

**kalv**

- Slakt. 0 dag

•

**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:**

7/07/1998

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

8-30047

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

7/07/1998

---

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

## Dokumenter

### Package Leaflet

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

### Summary of Product Characteristics

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

### Labelling

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