

Traumato Revet RV 25 - Globuli für Tiere

Autorisert

- Arnica montana ex planta tota C6
- Hypericum perforatum C6
- Ledum palustre C6
- Strychnos nux-vomica C6
- Rhus toxicodendron C6
- Ruta graveolens C6
- Symphytum officinale C6

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Traumato Revet RV 25 - Globuli für Tiere

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

due

kalkunhøne

storfe

reptil

kylling
and
gås
prydfugl
hund
geit
sau
hest
katt
kanin
tamilder

Bare tilgjengelig i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
gris

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

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

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

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

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

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

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

Legemiddelform:

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

due

-

kalkunhøne

- Egg. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

storfe

- Slakt. 0 dag

-

reptil

-

kylling

- Egg. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

and

- Egg. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

gås

- Egg. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

prydfugl

-

hund

-

geit

- Slakt. 0 dag

•

sau

- Slakt. 0 dag

•

hest

- Slakt. 0 dag

•

katt

•

kanin

- Slakt. 0 dag

•

tamilder

•

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:

20/01/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ansvarlig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkjenningsnummer:

8-30105

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/01/2011

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.

at-puar-600000091384-np-traeuemaetoe-de.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091384>