

# Broncho-Akut ReVet RV 3A - Globuli für Tiere

Autorisert

- Aconitum napellus C9
- FERRUM PHOSPHORICUM C9
- HEPAR SULFURIS C9

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Broncho-Akut ReVet RV 3A - Globuli für Tiere

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

due

kalkunhøne

storfe

reptil

kylling

and

gås

prydfugl

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

- 

#### **kalkunhøne**

- Egg. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- 

#### **storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

•

### **kylling**

- Egg. 0 dag

- Slakt. 0 dag

•

### **and**

- Egg. 0 dag

- Slakt. 0 dag

•

### **gås**

- Egg. 0 dag

- 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:**

6/04/2010

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

8-30097

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

6/04/2010

---

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

## Dokumenter

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.

Package Leaflet

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

at-puar-60000091411-np-broenchoeaekuet-de.pdf