

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

Dokumenter

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.

Package Leaflet

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

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