

Cardio ReVet RV 4 - Globuli für Tiere

Autorisert

- APIS MELLIFICA C4
- Apocynum cannabinum C1
- Digitalis purpurea C6
- Prunus laurocerasus C3
- Strychnos nux-vomica C6
- Urginea maritima C1

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Cardio ReVet RV 4 - Globuli für Tiere

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

reptil

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](#)
1.67 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.67 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.67 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.67 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.67 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.67 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Granuler

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

•

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 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:

7/04/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ansvarlig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkjenningsnummer:

8-30100

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/04/2010

Rapporter om mistenkte bivirkninger: 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.

at-puar-600000091412-np-caerdioe-de.pdf