

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 (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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.

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