

Ektoderm ReVet RV8 - Globuli für Tiere

Autorizat

- APIS MELLIFICA C6
- GRAPHITES C9
- Daphne mezereum C6
- Rhus toxicodendron C6
- ACIDUM SILICICUM C9

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Ektoderm ReVet RV8 - Globuli für Tiere

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porumbel

Bovine

Reptile

Păsări (Galiforme/Anseriforme)

Păsări ornamentale

Vițel

Câine

Capră
Oaie
Cal
Pisică
Iepure
Dihor
Rozătoare mici
Porc

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
2.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
2.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
2.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
2.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
2.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Granule homeopate

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Porumbel

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

-

Păsări (Galiforme/Anseriforme)

- Ouă. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

-

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):
QV03AX

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedează Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedează Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Data autorizației de comercializare:

29/10/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

8-30019

Data modificării statusului autorizației:

29/10/1997

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.