

Cardio ReVet RV 4 - Globuli für Tiere

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Cardio ReVet RV 4 - 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](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Reptile

Păsări ornamentale

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
1.67 miligram(e) / 1.00 gram(e)

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

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

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

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

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

Forma farmaceutică:

Granule homeopate

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

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 cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză 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:

7/04/2010

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

8-30100

Data modificării statusului autorizației:

7/04/2010

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

Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

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