

# Choliren ReVet RV5 - Globuli für Tiere

Autorizat

- Silybum marianum C2
- Lophophytum leandri C2
- Okoubaka aubrevillei C2

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

Choliren ReVet RV5 - Globuli für Tiere

### **Substanța activă:**

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  
3.33 miligram(e) / 1.00 gram(e)

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

Disponibile numai în Engleză  
3.33 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](#) [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](#) [Suedeză](#) [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:**

7/07/1998

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

8-30049

---

**Data modificării statusului autorizației:**

7/07/1998

---

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