

ReVet RV 8

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ReVet RV 8

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

Curcă

Bovine

Amfibieni

Reptile

Găină

Rață

Gâscă

Păsări ornamentale
Câine
Capră
Oaie
Cal
Pisică
Iepure
Porcușor de Guineea
Șoarece
Șobolan
Porc
Crap
Păstrăv
Jder

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

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](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Data autorizației de comercializare:

10/03/2017

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

402334.00.00

Data modificării statusului autorizației:

1/11/2021

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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