

Gastro ReVet RV12 - Globuli für Tiere

Auktoriserad

- Veratrum album C6
- Psychotria ipecacuanha C6
- PULSATILLA PRATENSIS C6

Product identification

Läkemedlets namn:

Gastro ReVet RV12 - Globuli für Tiere

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Duva

Nöt

Reptil

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#)

[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Burfågel

Nöt (kalv)

Hund

Get

Får

Häst

Katt

Kanin
Iller
Små gnagare
Svin

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på English
3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på English
3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på English
3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Granuler

Withdrawal period by route of administration:

Oral användning:

•

Duva

- Meat and offal. 0 dygn

•

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

•

Reptil

•

Fowl

- Eggs. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

-

Burfågel

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Hund

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Katt

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Iller

-

Små gnagare

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QV03AX

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Österrike

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Marketing authorisation date:

7/07/1998

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:8-30047

Datum för ändring av godkännandestatus:7/07/1998

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091366>