

Cardio ReVet RV 4 - Injektionslösning för Tiere

Godkänd

- APIS MELLIFICA C12
- Apocynum cannabinum C12
- Digitalis purpurea C12
- Prunus laurocerasus C12
- Strychnos nux-vomica C12
- Urginea maritima C12

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Cardio ReVet RV 4 - Injektionslösning för Tiere

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Reptil

Burfågel

Hund

Katt

Kanin

Iller
Små gnagare

Administreringsväg:

Intramuskulär användning
Intravenös användning
Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1.67 gram(s) / 10.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Kanin

- Meat and offal. 0 dygn

Intravenös användning:

•

Kanin

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QV03AX

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tyska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Godkännandedatum:

21/07/2010

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

8-30101

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/07/2010

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

Dokumenter

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.

Bipacksedel

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

at-puar-60000091422-np-caerdioe-de.pdf