

Cardio ReVet RV 4 - Globuli für Tiere

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

Cardio ReVet RV 4 - Globuli für Tiere

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Reptil

Burfågel

Hund

Get

Får

Häst
Katt
Kanin
Iller
Små gnagare
Svin

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
1.67 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
1.67 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
1.67 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
1.67 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
1.67 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
1.67 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Granuler

Withdrawal period by route of administration:

Oral användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

-

Reptil

-

Burfågel

-

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:

Receptbelagt 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:

7/04/2010

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

8-30100

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/04/2010

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.

at-puar-60000091412-np-caerdioe-de.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/60000091412>