

Diarrect ReVet RV6 - Injektionslösung für große Tiere

Разрешен

- Acidum arsenicosum C9
- Podophyllum peltatum C6
- Rheum C6

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Diarrect ReVet RV6 - Injektionslösung für große Tiere

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

коза

овца

кон

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

333.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

333.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

333.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

коза

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

овца

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

коне

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

коза

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

овца

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

кон

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

коза

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

•

овца

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

•

кон

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

•

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:
QV03AX

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Немски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Дата на разрешение за търговия:

10/03/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Отговорен орган:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

8-30062

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

10/03/1999

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.