

Gastro ReVet RV12 - Injektionsløsning für Tiere

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Gastro ReVet RV12 - Injektionsløsning für Tiere

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Due

Krybdyr

Prydfugl

Hund

Kat

Kanin

Mårfamilien

Små gnavere

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.67 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.67 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.67 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Due

- Meat and offal. 0 dag

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Due

- Meat and offal. 0 dag

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Due

- Meat and offal. 0 dag

•

Kanin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QV03AX

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

28/10/1998

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ansvarlig myndighed:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

8-30057

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/10/1998

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.