

Hormon ReVet RV13 - Injektionslösung für Tiere

Autoriseret

- Glandula suprarenalis suis C9
- Glandula thymi suis C9
- Hypophysis suis C9
- Ovarium suis C9
- Pancreas suis C9
- Testis suis C9
- Glandula thyreoidea suis c9

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Hormon ReVet RV13 - Injektionslösung für Tiere

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Due

Krybdyr

Prydfugl

Hund
Kat
Kanin
Fritte
Små gnavere

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse
Intravenøs anvendelse
Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
0.29 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.29 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.29 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.29 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.29 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.29 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.29 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:

•

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:

6/07/1998

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ansvarlig myndighed:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

8-30038

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

6/07/1998

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.