

# Diarrect ReVet RV6 - Injektionslösung für große Tiere

Zugelassen

- Acidum arsenicosum C9
- Podophyllum peltatum C6
- Rheum C6

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Diarrect ReVet RV6 - Injektionslösung für große Tiere

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Ziege

Schaf

Pferd

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

333.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

333.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

333.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

#### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

#### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

#### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

## **intravenöse Anwendung:**

- 

### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

- 

### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

- 

### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

- 

### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

- 

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

## **subkutane Anwendung:**

- 

### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

-

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QV03AX

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

10 mal 5 ml Klarglasampullen (hydrolytische Klasse I).

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

10/03/1999

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-30062

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

10/03/1999

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

**Dokumente**

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

**Etikettierung**