

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QV03AX

Abgaberegulierung:

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung