

Lacto ReVet RV15 - Injektionslösung für Tiere

Zugelassen

- Asa foetida C4
- Cyclamen purpurascens C4
- Phytolacca americana C3

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Lacto ReVet RV15 - Injektionslösung für Tiere

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Frettchen

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [rumänisch](#) [schwedisch](#)

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
0.67 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.67 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.67 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rabbit

- 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:

Packung mit 10 mal 2 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:

30/06/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-30035

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/06/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Etikettierung

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels