

# Stomato ReVet RV24 - Injektionslösung für Tiere

Zugelassen

- APIS MELLIFICA C4
- Natrium tetraboracicum C4
- Kreosotum C6

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Stomato ReVet RV24 - Injektionslösung für 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

0.33 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.33 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.33 gram(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

---

**Abgaberegulung:**

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 x 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:**

6/07/1998

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-30039

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/07/1998

---

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