

# Theranechron D6 - injekčný roztok

Zugelassen

- Tarentula cubensis D6

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Theranechron D6 - injekčný roztok

---

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schwein

Schaf

Ziege

Hund

---

### Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 millilitre(s) / 50.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag meat and offal zero days

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag Meat and offal zero days

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag Meat and offal zero days

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag Meat and offal zero days

- 

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag Meat and offa zero days

- 

**Hund**

- Not applicable. 0 Tag Not applicable

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QV03AX

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Slowakei

---

**Verfügbar in:**

Slowakei

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in slowakisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

19/10/2015

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Richter Pharma AG

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

96/069/15-S

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/10/2015

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.