

Diarrect ReVet RV6 - Injektionslösung für große Tiere

Εξουσιοδοτημένο

- Acidum arsenicosum C9
- Podophyllum peltatum C6
- Rheum C6

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Diarrect ReVet RV6 - Injektionslösung für große Tiere

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Αίγα

Πρόβατο

Άλογο

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

333.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

333.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

333.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QV03AX

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

10/03/1999

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Αρμόδια αρχή:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

8-30062

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

10/03/1999

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091363>