

# Hormon ReVet RV13 - Injektionslösung für Tiere

Εγκεκριμένο

- Glandula suprarenalis suis C9
- Glandula thymi suis C9
- Hypophysis suis C9
- Ovarium suis C9
- Pancreas suis C9
- Testis suis C9
- Glandula thyreoidea suis c9

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Hormon ReVet RV13 - Injektionslösung für Tiere

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Ερπετά  
Καλλωπιστικά πτηνά  
Σκύλος  
Γάτα  
Κουνέλι  
Κουνάβια  
Μικρού μεγέθους τρωκτικά

---

**Οδός χορήγησης:**

Ενδομυϊκή χρήση  
Ενδοφλέβια χρήση  
Υποδόρια χρήση

---

**Λεπτομέρειες προϊόντος**

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
0.29 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
0.29 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
0.29 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
0.29 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
0.29 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
0.29 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
0.29 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδομυϊκή χρήση:**

- 

**Pigeon**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- 

**Κουνέλι**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

**Ενδοφλέβια χρήση:**

- 

**Κουνέλι**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

**Υποδόρια χρήση:**

- 

**Pigeon**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- 

**Κουνέλι**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QV03AX

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

6/07/1998

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

8-30038

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

6/07/1998

---

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